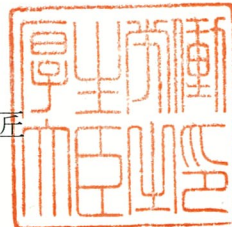


厚生労働省発生食 0328 第4号
平成 31年 3月 28日

薬事・食品衛生審議会
会長 橋田 充 殿

厚生労働大臣

根本 匠



諮詢書

食品衛生法（昭和 22 年法律第 233 号）第 11 条第 1 項の規定に基づき、下記の事項について、貴会の意見を求める。

記

次に掲げる農薬等の食品中の残留基準設定について

動物用医薬品アモキシシリン
動物用医薬品プロムフェノホス
農薬キャプタン
農薬ジチアノン
農薬チアクロプリド
農薬プロパニル

以上

令和元年5月16日

薬事・食品衛生審議会
食品衛生分科会長 村田 勝敬 殿

薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会
農薬・動物用医薬品部会長 橋山 浩

薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会
農薬・動物用医薬品部会報告について

平成31年3月28日付け厚生労働省発生食0328第4号をもって諮問された、食品衛生法（昭和22年法律第233号）第11条第1項の規定に基づくアモキシシリソルに係る食品中の動物用医薬品の残留基準の設定について、当部会で審議を行った結果を別添のとおり取りまとめたので、これを報告する。

アモキシシリン

今般の残留基準の検討については、食品中の動物用医薬品等のポジティブリスト制度導入時に新たに設定された基準値（いわゆる暫定基準）の見直しについて、食品安全委員会において食品健康影響評価がなされたことを踏まえ、農薬・動物用医薬品部会において審議を行い、以下の報告を取りまとめるものである。

1. 概要

(1) 品目名：アモキシシリン[Amoxicillin]

(2) 用途：半合成抗菌剤

広い抗菌スペクトルを有する β -ラクタム系の半合成抗菌性物質である。細菌の細胞壁のペプチドグリカンの架橋結合を触媒するペプチド転移酵素を阻害することにより殺菌的に作用すると考えられている。

国内では、動物用医薬品として、牛、豚及び鶏を対象にアモキシシリン水和物の飼料添加剤、飲水添加剤又は注射剤が承認されている。また、ヒト用医薬品として、アモキシシリン水和物の単剤又はクラブラン酸カリウムとの配合剤が経口投与剤として承認されている。

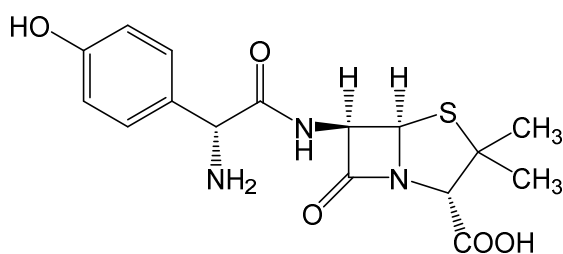
海外では、動物用医薬品として、反芻開始前の子牛を含む牛、豚、鶏、羊等における様々なグラム陽性菌及びグラム陰性菌の感染症の治療を目的として、アモキシシリン水和物の経口投与剤や注射剤が承認されている。また、ヒト用医薬品として、アモキシシリン水和物又はナトリウム塩として多くの感染症（中耳炎、咽頭炎及び扁桃炎、下気道感染症、皮膚感染症等）の治療に用いられている。

(3) 化学名及びCAS番号

(2S, 5R, 6R)-6-[(R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3, 3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylic acid (IUPAC)

4-Thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylic acid, 6-[(2R)-2-amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3, 3-dimethyl-7-oxo-, (2S, 5R, 6R)-
(CAS : No. 26787-78-0)

(4) 構造式及び物性



分子式 C₁₆H₁₉N₃O₅S
分子量 365.41

(5) 適用方法及び用量

本剤の使用対象動物及び使用方法等は以下のとおり。

① 国内での使用方法

医薬品	対象動物及び使用方法		休薬期間
アモキシシリソ水和物* を有効成分とする 飲水又は飼料添加剤	牛 (生後5か月を超えるものを除く。)	1日量として体重1 kg当たり3~10 mg (力価) 又は5~10 mg (力価) の量を 飲水又は飼料に混じて1日に1~2回 経口投与する。	10日
	豚	1日量として体重1 kg当たり3~10 mg (力価) の量を飲水又は飼料に混じて 1日に1~2回経口投与する。	5日
	鶏 (産卵鶏を除く。)	1日量として体重1 kg当たり10~50 mg (力価) の量を飲水又は飼料に混じて 1日に1~2回経口投与する。	5日
アモキシシリソ水和物* を有効成分とする 注射剤	牛 (搾乳牛を除く。)	体重1 kg当たり15 mg (力価) の量を 1回筋肉内に投与する。症状により反復 投与が必要な場合は、48時間後に再度 同量を投与する。	35日
	豚	体重1 kg当たり15 mg (力価) の量を 1回筋肉内に投与する。症状により反復 投与が必要な場合は、48時間後に再度 同量を投与する。	28日

*本品の力価は、アモキシシリソ (C₁₆H₁₉N₃O₅S : 365.41) としての量を質量 (力価) で示す。

② 海外での使用方法

医薬品	対象動物及び使用方法		使用国	休薬期間
アモキシシリン 水和物を 有効成分とする 経口投与剤	子牛	体重45.5 kg当たり400 mgの量を飲水又はミルクに混じて1日2回経口投与する。 体重45.5 kg当たり400 mg当量をボーラス錠剤で経口投与する。	EU	9日
	子豚	1頭当たり40 mg当量を1日2回飲水等に混じて経口投与する。		5日
	鶏 あひる 七面鳥 (産卵鳥を除く。)	鶏：体重1 kg当たり13.1 mg当量を飲水に混じて3～5日間経口投与する。 あひる：体重1 kg当たり17.4 mg当量を飲水に混じて3日間経口投与する。 七面鳥：体重1 kg当たり13.1～17.4 mg当量を飲水に混じて3日間経口投与する。	EU	鶏：1日 あひる：9日 七面鳥：5日
	さけ	体重1 kg当たり80 mgの量を飼料に混じて1日1回10日間経口投与する。	英國	500度日
	くろそい ひらめ まだい	体重1 kg当たり20～80 mgの量を飼料に混じて1日1回又は2回、4～7日間経口投与する。	韓国	15日 (217度日)
アモキシシリン 水和物を 有効成分とする 注射剤	牛	体重1 kg当たり6.6～11 mgの量を1日1回筋肉内又は皮下に投与する。 体重1 kg当たり15 mgの量を48時間間隔で2回筋肉内に投与する。	EU	58日 (乳：2.5日)
	豚	体重20 kg当たり200 mgの量を筋肉内に投与する。 体重1 kg当たり15 mgの量を48時間間隔で2回筋肉内に投与する。		35日
	羊	体重1 kg当たり7 mg当量を1日1回、又は体重1 kg当たり15 mg当量を隔日に1回筋肉内に投与する。または、体重20 kg当たり200 mgの量を筋肉内に投与する。	英國	19日
	ひらめ	体重1 kg当たり10 mgの量を筋肉内に投与する。	韓国	15日 (217度日)
アモキシシリン ナトリウムを 有効成分とする 注射剤	ひらめ	体重1 kg当たり12.5又は40 mgの量を筋肉内に投与する。		

② 海外での使用方法（つづき）

医薬品	対象動物及び使用方法		使用国	休薬期間
アモキシシリソ水和物、クラブラン酸カリウム及び プレドニゾロンを有効成分とする乳房内投与剤	牛	1回1分房当たり200 mg を12時間間隔で連続3回投与する。	EU	7日 (乳: 84時間)

度日 (degree days) : 水温と日数の積算温度 (水温×日数)

2. 対象動物における残留試験

（1）分析の概要

【国内】

① 分析対象物質

- ・アモキシシリソ

② 分析法の概要

i) バイオアッセイ

筋肉及び脂肪は、試料にリン酸緩衝液及び石油エーテルを加えてホモジナイズし、水層の pH を8.0としてエチルエーテルで洗浄する。肝臓及び腎臓は、リン酸緩衝液で抽出し、エチルエーテル及びクロロホルムで洗浄する。スチレンジビニルベンゼン系多孔性吸着剤カラムを用いて精製し、*Bacillus stearothermophilus* var. *calidolactis* IAM 12043 (C-953)を用いたバイオアッセイで定量する。

または、筋肉及び脂肪は、リン酸緩衝液・水・アセトン (1: 1 : 2) 混液で抽出し、リン酸緩衝液を加えてエチルエーテルで洗浄する。肝臓及び腎臓は、2%酢酸ナトリウム溶液・アセトン (1: 1) 混液で抽出し、塩化アンモニウムリン酸溶液を加えて凝固処理し、pH を8.0とした後リン酸緩衝液を加えてエチルエーテル及びクロロホルムで洗浄する。スチレンジビニルベンゼン系多孔性吸着剤カラムを用いて精製し、*Bacillus stearothermophilus* var. *calidolactis* IAM 12043 (C-953)を用いたバイオアッセイで定量する。

または、筋肉、肝臓及び腎臓は、リン酸緩衝液・水・アセトン (1 : 1 : 2) 混液で抽出し、リン酸緩衝液を加えてクロロホルムで洗浄する。脂肪は、リン酸緩衝液及びクロロホルムを加えて抽出し、リン酸緩衝液を加える。水層をスチレンジビニルベンゼン系多孔性吸着剤カラムを用いて精製し、*Bacillus stearothermophilus* var. *calidolactis* IAM 12043 (C-953)を用いたバイオアッセイで定量する。

または、筋肉、肝臓及び腎臓は、リン酸緩衝液・水・アセトン (1 : 1 : 2) 混液で抽出し、リン酸緩衝液を加える。脂肪は、リン酸緩衝液及びクロロホルムを加えて抽出し、水層を pH 8.0±0.1とする。スチレンジビニルベンゼン系多孔性吸着剤カラムを用いて精製し、*Bacillus stearothermophilus* var. *calidolactis* IAM 12043 (C-953)を用いたバイオアッセイで定量する。

あるいは、試料からメタノールで抽出し、リン酸緩衝液を加えてエチルエーテル又はn-ヘキサンで洗浄する。*Bacillus stearothermophilus* var. *calidolactis* IAM 12043 (C-953)を用いたバイオアッセイで定量する。

定量限界 : 0.004~0.04 mg (力価) /kg

【海外】

- ① 分析対象物質
・アモキシシリン

- ## ② 分析法の概要

i) バイオアッセイ

Bacillus stearothermophilus var. *calidolactis* ATCC 10149を用いたバイオアッセイで定量する。

定量限界 : 0.01 mg (力価) /kg

ii) 液体クロマトグラフ・タンデム型質量分析計 (LC-MS/MS) を用いた方法

試料から水で抽出し、ジクロロメタンに転溶した後、カルボキシジビニルベンゼン-*N*-ビニルピロリドン共重合体 (WCX) カラムを用いて精製する。LC-MS/MSで定量する。

定量限界：筋肉、脂肪、肝臓、腎臓及び小腸 0.025 mg/kg

乳 0.002 mg/kg

(2) 残留試験結果

- ① 子牛（反芻前、3頭/時点）にアモキシシリソウを1日2回、5日間経口投与（400 mg/頭）し、最終投与4時間後並びに1、3、5、7、9、11、12、14及び16日後に採取した筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるアモキシシリソウ濃度をバイオアッセイで測定した（表1）。（JECFA, 2012）

表1. 子牛にアモキシシリソウを5日間経口投与後の組織中のアモキシシリソウ濃度 (mg (力価) /kg)

試料	最終投与後日数				
	4時間	1	3	5	7
筋肉	<0.01, 0.01, 0.03	<0.01(3)	<0.01(2), 0.02	<0.01(2), 0.01	<0.01, 0.02, 0.05
脂肪	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(2), 0.04
肝臓	0.01, 0.03, 0.04	0.02(3)	<0.01, 0.01(2)	0.01(3)	<0.01(2), 0.02
腎臓	0.05, 0.16(2)	0.01, 0.02, 0.11	<0.01(3)	<0.01(2), 0.03	<0.01(3)
試料	最終投与後日数				
	9	11	12	14	
筋肉	<0.01(2), 0.01	0.02(3)	<0.01(3)	<0.01(3)	
脂肪	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(3)	
肝臓	0.03, 0.05, 0.06	0.04(2), 0.07	<0.01(3)	<0.01(3)	
腎臓	<0.01(2), 0.02	<0.01, 0.01(2)	<0.01, 0.01, 0.02	<0.01(3)	

数値は分析値を示し、括弧内は検体数を示す。 定量限界 : 0.01 mg (力価) /kg

② 子牛（ホルスタイン種、20～60日齢、平均体重59.5 kg、雄2頭/時点）にアモキシシリソウを有効成分とする飲水添加剤を代用乳に混じて7日間経口投与（アモキシシリソウとして10又は50 mg (力価) /kg 体重）し、最終投与2時間後並びに3及び5日後に採取した筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるアモキシシリソウ濃度をバイオアッセイで測定した（表2）。（農林水産省、1983）

表2. 子牛にアモキシシリソウを7日間経口投与後の組織中のアモキシシリソウ濃度 (mg (力価) /kg)

投与量 (mg (力価) /kg)	試料	最終投与後日数		
		2時間	3	5
10	筋肉	0.03, 0.04	<0.015(2)	<0.015(2)
	脂肪	0.021, 0.094	<0.015(2)	<0.015(2)
	肝臓	0.064, 0.138	<0.015(2)	<0.015(2)
	腎臓	0.265, 0.313	<0.015, 0.020	<0.015(2)
50	筋肉	0.539, 1.175	<0.015(2)	<0.015(2)
	脂肪	0.230(2)	<0.015(2)	<0.015(2)
	肝臓	0.302, 0.763	<0.015(2)	<0.015(2)
	腎臓	1.162, 1.769	<0.015, 0.025	<0.015(2)

数値は分析値を示し、括弧内は検体数を示す。 定量限界 : 0.015 mg (力価) /kg

③ 子牛（交雑種（ホルスタイン種×黒毛和種）、約6か月齢、雌3頭/時点）にアモキシシリンを有効成分とする注射剤を48時間間隔で2回筋肉内投与（アモキシシリンとして15又は30 mg（力価）/kg 体重）し、最終投与1、14、28及び35日後に採取した筋肉、脂肪、肝臓、腎臓、小腸、投与部位筋肉及び投与部位周囲筋肉におけるアモキシシリン濃度をバイオアッセイで測定した（表3）。（農林水産省、1983）

表3. 子牛にアモキシシリンを有効成分とする注射剤を2回筋肉内投与後の組織中のアモキシシリン濃度（mg（力価）/kg）

投与量 (mg(力価)/kg)	試料	最終投与後日数			
		1	14	28	35
15	筋肉	<0.04~0.05(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	脂肪	<0.04(3)	<0.04~0.05(3)	<0.04(3)	<0.04(3)
	肝臓	1.6±0.4(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	腎臓	14±4(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	小腸	0.33±0.10(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	投与部位 筋肉	1700±670(3)	<0.04~0.10(3)	<0.04(3)	<0.04(3)
	投与部位 周囲筋肉	1100±0(3)	<0.04~0.13(3)	<0.04(3)	<0.04(3)
30	筋肉	0.06±0.01(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	脂肪	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-
	肝臓	3.3±0.6(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	腎臓	20±3(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	小腸	0.60±0.03(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	投与部位 筋肉	2200±850(3)	<0.04~0.18(3)	<0.04(3)	<0.04(3)
	投与部位 周囲筋肉	1400±310(3)	<0.04~9.3(3)	<0.04(3)	<0.04(3)

数値は平均値±標準偏差、分析値又は分析値の範囲を示し、括弧内は検体数を示す。

- : 分析せず

定量限界 : 0.04 mg (力価) /kg

④ 牛（体重600~692 kg、雌雄各8頭）にアモキシシリンを有効成分とする注射剤を48時間間隔で2回投与（アモキシシリンとして15 mg/kg 体重）し、最終投与7、14、46及び57日後に採取した試料におけるアモキシシリン濃度をLC-MS/MSで測定した（定量限界 : 0.025 mg/kg）。最終投与7日後の筋肉（投与部位を除く）、脂肪、肝臓及び腎臓における残留濃度は定量限界未満であった。ただし、腎臓の1検体の残留濃度は0.025 mg/kgであった。投与部位筋肉では最終投与57日後でも3検体全てでEU基準値の0.05

mg/kgを超えていた。他の二つの残留試験では、最終投与80及び90日後の投与部位筋肉における残留濃度は全ての検体でEU基準値未満であった。(EMA, 2008)

⑤ 牛(20頭)にアモキシシリソルビテートを有効成分とする乳房内投与剤を12時間間隔で3回、搾乳後に乳房内に投与(アモキシシリソルビテート三水和剤として200 mg/分房)し、最終投与後に12時間間隔で16回搾乳し、乳におけるアモキシシリソルビテート濃度をLC-MS/MSで測定した(定量限界:不明)。乳の残留濃度は5回目の搾乳からEU基準値の0.004 mg/kg未満になった。(EMA, 2011)

⑥ 豚(交雑種(LWD及びLWH)、2か月齢、平均体重20 kg、去勢雄3頭/時点)にアモキシシリソルビテートを有効成分とする飼料添加剤を飼料に混じて7日間経口投与(アモキシシリソルビテートとして10、50及び100 mg(力価)/kg 体重/日)し、最終投与2時間後並びに1、2、3及び10日後(3及び10日後は100 mg(力価)/kg 体重/日投与群のみ)に採取した筋肉、脂肪、肝臓、腎臓及び小腸におけるアモキシシリソルビテート濃度をバイオアッセイで測定した(表4)。(農林水産省, 1983)

表4. 豚にアモキシシリソルビテートを有効成分とする飼料添加剤を7日間経口投与後の組織中のアモキシシリソルビテート濃度(mg(力価)/kg)

投与量 (mg(力価)/kg)	試料	最終投与後日数				
		2時間	1	2	3	10
10	筋肉	0.200±0.054(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
	脂肪	<0.015~0.180(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
	肝臓	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
	腎臓	1.547±0.355(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
	小腸	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
50	筋肉	0.332±0.039(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
	脂肪	0.447±0.158(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
	肝臓	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
	腎臓	2.679±0.410(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
	小腸	0.337±0.148(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	-	-
100	筋肉	0.430±0.058(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)
	脂肪	0.801±0.090(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)
	肝臓	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)
	腎臓	4.195±0.881(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)
	小腸	0.908±0.362(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)	<0.015(3)

数値は平均値±標準偏差、分析値又は分析値の範囲を示し、括弧内は検体数を示す。

-: 分析せず

定量限界: 0.015 mg(力価)/kg

⑦ 豚（交雑種（LWD）、体重30.2～36.8 kg、雌3頭/時点）にアモキシシリソルを有効成分とする注射剤を48時間間隔で2回投与（アモキシシリソルとして15又は30 mg（力価）/kg 体重/回）し、最終投与1、14、21、28及び35日後に採取した筋肉、脂肪、肝臓、腎臓、小腸、最終投与部位筋肉及び最終投与部位周囲筋肉におけるアモキシシリソル濃度をバイオアッセイで測定した（表5）。（農林水産省、2000）

表5. 豚にアモキシシリソルを有効成分とする注射剤を2回筋肉内投与後の組織中のアモキシシリソル濃度 (mg (力価) /kg)

投与量 (mg (力価) /kg)	試料	最終投与後日数				
		1	14	21	28	35
15	筋肉	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-	-
	脂肪	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-	-
	肝臓	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-	-
	腎臓	1.04±0.49(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-
	小腸	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-	-
	投与部位筋肉	265±173(3)	0.16±0.19(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
	投与部位周囲筋肉	119±113(3)	<0.04～0.18(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-
30	筋肉	0.05±0.02(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-
	脂肪	0.04(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-
	肝臓	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-	-
	腎臓	1.96±1.18(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-
	小腸	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-	-
	投与部位筋肉	338±204(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-
	投与部位周囲筋肉	184±27(3)	<0.04(3)	<0.04(3)	-	-

数値は平均値±標準偏差、分析値又は分析値の範囲を示し、括弧内は検体数を示す。

- : 分析せず

定量限界 : 0.04 mg (力価) /kg

⑧ 豚（4頭/時点）にアモキシシリソルを有効成分とする注射剤を48時間間隔で2回投与（アモキシシリソルとして15 mg/kg 体重/回）し、最終投与1、7、14、21及び27日後に採取した試料におけるアモキシシリソル濃度をLC-MS/MSで測定した（定量限界 : 0.025 mg/kg）。最終投与7日後の筋肉（投与部位を除く）、皮膚付き脂肪、肝臓及び腎臓における残留濃度は定量限界未満であった。腎臓においては最終投与14日後にEU基準値の0.05 mg/kg未満となった。投与部位筋肉では最終投与27日後でも少なくとも1検体においてEU基準値を超えていたため、最終投与30、36、38及び46日後まで試験が実施された。最終投与38日後の投与部位筋肉における残留濃度は全ての検体でEU基準値未満であった。（EMA、2008）

⑨ 羊（交雑種、体重49～69 kg、雌雄各2頭/時点）にアモキシシリソウを有効成分とする注射剤を1日1回5日間投与（アモキシシリソウとして7 mg/kg 体重/回）し、最終投与2、6、10、14、21、28、35、42、49、56及び63日後に採取した筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓におけるアモキシシリソウ濃度をLC-MS/MSで測定した。最終投与2、3、6、7、10、11、14、15、21、22、28、29、35、36、42、43、49、50、56、57、63及び64日後に採取した投与部位筋肉におけるアモキシシリソウ濃度を示した（表6）。（JECFA, 2012）

表6. 羊にアモキシシリソウを有効成分とする注射剤を5回筋肉内投与後の投与部位筋肉のアモキシシリソウ濃度 (mg/kg)

最終投与後日数	平均濃度 (mg/kg)	残留濃度が0.05 mg/kg を超える検体数	最大濃度 (mg/kg)
2	5.736(4)	4/4	12.700
3	1.558(4)	4/4	2.640
6	1.129(4)	4/4	2.073
7	0.813(4)	4/4	1.500
10	0.667(4)	4/4	0.833
11	0.819(4)	4/4	1.918
14	0.347(4)	4/4	0.916
15	0.347(4)	4/4	0.660
21	0.0707(4)	2/4	0.198
22	0.0580(4)	2/4	0.110
28	0.0419(4)	1/4	0.0843
29	0.0281(4)	0/4	0.0353
35	0.0454(4)	1/4	0.0957
36	0.0317(4)	1/4	0.0727
42	0.0314(4)	0/4	0.0425
43	0.0308(4)	0/4	0.0385
49	<0.0256(4)	0/4	0.0286
50	0.0717(4)	1/4	0.142
56	<0.0256(4)	0/4	0.0251
57	<0.0256(4)	0/4	0.0342
63	<0.0256(4)	0/4	0.0260
64	0.0256(4)	1/4	0.0603

数値は平均値又は分析値を示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界 : 0.0256 mg/kg

⑩ 鶏（白色レグホン種、6週齢、雌6羽/時点）にアモキシシリン有効成分とする飲水添加剤を5日間飲水投与（15又は60 mg（力価）/kg 体重/日）し、最終投与0、2、4、6、24、36及び48時間後に採取した筋肉、脂肪、肝臓、腎臓及び小腸におけるアモキシシリン濃度をバイオアッセイで測定した（表7）。（農林水産省、1984）

表7. 鶏にアモキシシリンを有効成分とする飲水添加剤を5日間飲水投与後の組織中のアモキシシリン濃度 (mg (力価) /kg)

投与量 (mg (力価) /kg)	試料	最終投与後時間						
		0	2	4	6	24	36	48
15	筋肉	0.085± 0.017(3)	0.015± 0.004(3)	<0.004～ 0.015(3)	<0.004(3)	<0.004(3)	<0.004(3)	-
	脂肪	0.126± 0.053(3)	0.021± 0.008(3)	0.009± 0.004(3)	<0.004(3)	<0.004～ 0.009(3)	<0.004(3)	<0.004(3)
	肝臓	0.858± 0.278(3)	0.142± 0.082(3)	0.074± 0.028(3)	0.024± 0.004(3)	0.008± 0.002(3)	<0.004(3)	<0.004(3)
	腎臓	3.426± 1.119(3)	0.682± 0.118(3)	0.156± 0.049(3)	0.073± 0.017(3)	<0.004～ 0.006(3)	<0.004(3)	<0.004(3)
	小腸	9.469± 4.707(3)	0.170± 0.034(3)	0.035± 0.027(3)	0.019± 0.013(3)	<0.004～ 0.035(3)	<0.004(3)	<0.004(3)
60	筋肉	0.417± 0.127(3)	0.038± 0.016(3)	0.018± 0.006(3)	<0.004～ 0.004(3)	<0.004(3)	<0.004(3)	-
	脂肪	0.470± 0.119(3)	0.066± 0.028(3)	<0.004～ 0.010(3)	<0.004～ 0.009(3)	<0.004(3)	<0.004(3)	<0.004(3)
	肝臓	4.790± 1.394(3)	0.348± 0.039(3)	0.198± 0.080(3)	0.103± 0.014(3)	0.009± 0.005(3)	<0.004(3)	<0.004(3)
	腎臓	30.803± 7.814(3)	4.182± 0.863(3)	1.780± 0.576(3)	0.641± 0.124(3)	<0.004～ 0.007(3)	<0.004(3)	<0.004(3)
	小腸	47.787± 27.337(3)	2.885± 0.825(3)	0.155± 0.095(3)	0.013± 0.003(3)	<0.004(3)	<0.004(3)	<0.004(3)

数値は平均値±標準偏差、分析値又は分析値の範囲を示し、括弧内は検体数を示す。

試料は2羽分を等量に混合して1検体としている。

- : 分析せず

定量限界 : 0.004 mg (力価) /kg

- ⑪ 鶏（24日齢、6羽/時点）にアモキシシリソルビテートを有効成分とする飲水添加剤を5日間飲水投与（ 18.7 ± 0.9 ～ 20.0 ± 1.3 mg/kg 体重/日）し、最終投与6、12、24、48及び72時間後に採取した筋肉、皮膚付き脂肪、肝臓及び腎臓におけるアモキシシリソルビテート濃度をLC-MS/MSで測定した（表8）。（Rey-Grobelletら、2009）

表8. 鶏にアモキシシリソルビテートを有効成分とする飲水添加剤を5日間飲水投与後の組織中のアモキシシリソルビテート濃度 (mg/kg)

試料	最終投与後時間				
	6	12	24	48	72
筋肉	<0.01(6)	-	<0.01(6)	<0.01(6)	<0.01(6)
皮膚付き脂肪	<0.01(6)	-	<0.01(6)	<0.01(6)	<0.01(6)
肝臓	<0.02(6)	<0.02(6)	<0.02(6)	<0.02(6)	<0.02(6)
腎臓	<0.02(6)	<0.02(6)	<0.02(6)	<0.02(6)	<0.02(6)

数値は分析値を示し、括弧内は検体数を示す。

- : 分析せず

定量限界：筋肉及び皮膚付き脂肪 0.01 mg/kg、肝臓及び腎臓 0.02 mg/kg

- ⑫ まだい（体重 450 ± 45 g）、くろそい（体重 470 ± 55 g）及びひらめ（体重 360 ± 40 g）（5尾/時点/群、水温 25°C ）にアモキシシリソルビテート水和剤を7日間混餌投与（400 mg/kg 体重/日）し、最終投与1、3及び4日後に採取した筋肉におけるアモキシシリソルビテート濃度を蛍光光度型検出器付き高速液体クロマトグラフ（HPLC-FL）で測定（詳細不明）した（表9）。（JECFA、2018）

表9. まだい、くろそい及びひらめにアモキシシリソルビテート水和剤を7日間混餌投与後の筋肉中のアモキシシリソルビテート濃度 (mg/kg)

魚種	最終投与後日数		
	1	3	4
まだい	0.172 ± 0.053 (5)	0.017 ± 0.006 (5)	<0.010(5)
くろそい	0.131 ± 0.043 (5)	0.010 ± 0.009 (5)	<0.010(5)
ひらめ	0.137 ± 0.039 (5)	0.012 ± 0.008 (5)	<0.010(5)

数値は平均値±標準偏差を示し、括弧内は検体数を示す。

定量限界：0.010 mg/kg

- ⑬ 大西洋さけ（尾数不明、水温 18°C ）にアモキシシリソルビテート水和剤を4日間混餌投与（80 mg/kg 体重/日）し、最終投与1時間後及び12日後に採取した筋肉におけるアモキシシリソルビテート濃度を放射免疫測定法で測定した。最終投与12日後の筋肉における残留濃度は定量限界（0.005 mg/kg）未満であった。（JECFA、2018）

- ⑯ ひらめ（尾数不明、水温22±1°C）にアモキシシリソナトリウムを単回筋肉内投与（40又は400 mg/kg 体重）し、最終投与1時間後及び12日後に採取した筋肉におけるアモキシシリソ濃度をLC-MS/MS（定量限界：0.0071 mg/kg）で測定した。40 mg/kg 体重投与群の最終投与7日後の筋肉における残留濃度は0.0113±0.0064 mg/kgであった。400 mg/kg 体重投与群の最終投与12日後の筋肉における残留濃度は0.0142±0.0035 mg/kgであった。（JECFA, 2018）

3. ADIの評価

食品安全基本法（平成15年法律第48号）第24条第2項の規定に基づき、食品安全委員会にて意見を求めたアモキシシリソに係る食品健康影響評価において、以下のとおり評価されている。

（1）毒性学的ADIについて

食品摂取に伴って取り込まれる量によってアレルギーが誘発される可能性は極めて低いと考えた。

しかしながら、データが不足しているため、アレルギー誘発性について定量的指標を設定することができず、毒性学的ADIについて定量的な判断をしなかった。

（2）微生物学的ADIについて

平成18年度食品安全確保総合調査「動物用抗菌性物質の微生物学的影響調査」から得られたMIC_{calc} 0.0002 mg/mL を用いて、VICHの算出式により、微生物学的ADIを0.0013 mg/kg 体重/dayと算出した。

$$\text{ADI (mg/kg 体重/day)} = \frac{0.0002^{*1} (\text{mg/mL}) \times 220^{*2} (\text{g/day})}{0.566^{*3} \times 60^{*4} (\text{kg})} = 0.0013$$

*1 : MIC_{calc} : 試験薬がその菌に対して活性を有する属の平均MIC₅₀の90%信頼限界の下限値

*2 : 結腸内容物

*3 : 微生物が利用可能な経口用量の分画（ヒトの経口投与態試験の結果から「0.566」を適用した。）

*4 : ヒトの体重

（3）ADIの設定について

毒性学的ADIが設定されていないことから、微生物学的ADIの0.0013 mg/kg 体重/dayをアモキシシリソのADIとして設定することが適当であると判断した。

4. 諸外国における状況

JECFAにおけるリスク評価が行われ、2017年にADI及びARfDが設定されている。国際基準は牛及び魚等に設定されている。

米国、カナダ、EU、豪州及びニュージーランドについて調査した結果、いずれの国及び地域においても牛、鶏等に基準値が設定されている。

5. 基準値案

(1) 残留の規制対象

アモキシシリソル。

なお、国際基準及びEUにおいても残留の規制対象をアモキシシリソルとしている。

(2) 基準値案

別紙1のとおりである。

(3) 暴露評価

1日当たり摂取する動物用医薬品等の量のADIに対する比は、以下のとおりである。
詳細な暴露評価は別紙2参照。

	TMDI／ADI(%) ^{注)}
国民全体（1歳以上）	12.2
幼小児（1～6歳）	27.6
妊婦	10.7
高齢者（65歳以上）	11.6

注) 各食品の平均摂取量は、平成17年～19年度の食品摂取頻度・
摂取量調査の特別集計業務報告書による。

TMDI 試算法：基準値案×各食品の平均摂取量

(4) 本剤については、平成17年11月29日付け厚生労働省告示第499号により、食品一般の成分規格7に食品に残留する量の限度（暫定基準）が定められているが、今般、残留基準の見直しを行うことに伴い、暫定基準は削除される。

なお、本剤については、基準値を設定しない食品に関して、食品、添加物等の規格基準（昭和34年厚生省告示第370号）第1食品の部 A 食品一般の成分規格の項1に示す「食品は、抗生物質又は化学的合成品たる抗菌性物質を含有してはならない。」が適用される。

食品名	基準値 案 ppm	基準値 現行 ppm	承認 有無	参考基準値		残留試験成績等 ppm
				国際 基準 ppm	外国 基準値 ppm	
牛の筋肉	0.05	0.04	○	0.05		
豚の筋肉	0.05	0.04	○	0.05		
その他の陸棲哺乳類に属する動物の筋肉	0.05	0.04		0.05		
牛の脂肪	0.05	0.04	○	0.05		
豚の脂肪	0.05	0.04	○	0.05		
その他の陸棲哺乳類に属する動物の脂肪	0.05	0.05		0.05		
牛の肝臓	0.05	0.04	○	0.05		
豚の肝臓	0.05	0.04	○	0.05		
その他の陸棲哺乳類に属する動物の肝臓	0.05	0.04		0.05		
牛の腎臓	0.05	0.04	○	0.05		
豚の腎臓	0.05	0.04	○	0.05		
その他の陸棲哺乳類に属する動物の腎臓	0.05	0.04		0.05		
牛の食用部分	0.05	0.04	○			【牛の肝臓及び腎臓参照】
豚の食用部分	0.05	0.04	○			【豚の肝臓及び腎臓参照】
その他の陸棲哺乳類に属する動物の食用部分	0.05	0.03				【その他の陸棲哺乳類に属する動物の肝臓及び腎臓参照】
乳	0.004	0.008		0.004		
鶏の筋肉	0.05	0.02	○		0.05	EU
その他の家きんの筋肉	0.05	0.04			0.05	EU
鶏の脂肪	0.05	0.02	○		0.05	EU
その他の家きんの脂肪	0.05	0.05			0.05	EU
鶏の肝臓	0.05	0.02	○		0.05	EU
その他の家きんの肝臓	0.05	0.04			0.05	EU
鶏の腎臓	0.05	0.02	○		0.05	EU
その他の家きんの腎臓	0.05	0.04			0.05	EU
鶏の食用部分	0.05	0.02	○			【鶏の肝臓及び腎臓参照】
その他の家きんの食用部分	0.05	0.03				【その他の家きんの肝臓及び腎臓参照】
鶏の卵		0.01				
その他の家きんの卵		0.01				
魚介類(さけ目魚類に限る。)	0.05	0.05		0.05		
魚介類(うなぎ目魚類に限る。)	0.05	0.05		0.05		
魚介類(すずき目魚類に限る。)	0.05	0.02		0.05		
魚介類(その他の魚類に限る。)	0.05	0.05		0.05		
魚介類(貝類に限る。)		0.05				
魚介類(甲殻類に限る。)		0.05				
その他の魚介類		0.05				
はちみつ		0.008				

平成17年11月29日厚生労働省告示第499号において新しく設定した基準値については、網をつけて示した。
「承認有無」の欄に「○」の記載があるものは、国内で動物用医薬品として使用が認められていることを示している。

(別紙2)

アモキシシリソの推定摂取量 (単位 : µg/人/day)

食品名	基準値案 (ppm)	国民全体 (1歳以上) TMDI	幼小児 (1~6歳) TMDI	妊婦 TMDI	高齢者 (65歳以上) TMDI
牛の筋肉	0.05				
牛の脂肪	0.05	1.5	1.0	2.1	1.0
牛の肝臓	0.05	0.0	0.0	0.1	0.0
牛の腎臓	0.05	0.0	0.0	0.0	0.0
牛の食用部分	0.05	0.0	0.0	0.2	0.0
豚の筋肉	0.05				
豚の脂肪	0.05	4.2	3.3	4.3	3.1
豚の肝臓	0.05	0.01	0.03	0.0	0.01
豚の腎臓	0.05	0.0	0.0	0.0	0.0
豚の食用部分	0.05	0.03	0.02	0.01	0.02
その他の陸棲哺乳類に 属する動物の筋肉	0.05				
その他の陸棲哺乳類に 属する動物の脂肪	0.05				
その他の陸棲哺乳類に 属する動物の肝臓	0.05	0.04	0.01	0.04	0.04
その他の陸棲哺乳類に 属する動物の腎臓	0.05				
その他の陸棲哺乳類に 属する動物の食用部分	0.05				
乳	0.004	1.1	1.3	1.5	0.9
鶏の筋肉	0.05				
鶏の脂肪	0.05	1.9	1.4	2.0	1.4
鶏の肝臓	0.05	0.0	0.0	0.0	0.0
鶏の腎臓	0.05	0.0	0.0	0.0	0.0
鶏の食用部分	0.05	0.1	0.1	0.1	0.1
その他の家きんの筋肉	0.05				
その他の家きんの脂肪	0.05				
その他の家きんの肝臓	0.05	0.0	0.0	0.0	0.0
その他の家きんの腎臓	0.05				
その他の家きんの食用部分	0.05				
魚介類 (さけ目魚類に 限る。)	0.05	0.5	0.3	0.2	0.6
魚介類 (うなぎ目魚類に 限る。)	0.05	0.1	0.0	0.1	0.1
魚介類 (すずき目魚類に 限る。)	0.05	1.7	0.7	1.0	2.1
魚介類 (その他の魚類に 限る。)	0.05	1.4	0.6	0.8	1.9
計		8.8	5.9	8.1	8.5
ADI 比 (%)		12.2	27.6	10.7	11.6

TMDI : 理論最大1日摂取量 (Theoretical Maximum Daily Intake)

TMDI試算法 : 基準値案×各食品の平均摂取量

(参考)

これまでの経緯

平成17年11月29日 残留基準告示

平成18年12月18日 厚生労働大臣から食品安全委員会委員長あてに残留基準設定に
係る食品健康影響評価について要請
平成30年 7月17日 食品安全委員会委員長から厚生労働大臣あてに食品健康影響評
価について通知
平成31年 3月28日 薬事・食品衛生審議会へ諮問
平成31年 3月29日 薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会農薬・動物用医薬品部会

● 薬事・食品衛生審議会食品衛生分科会農薬・動物用医薬品部会

[委員]

○穂山 浩	国立医薬品食品衛生研究所食品部長
石井 里枝	埼玉県衛生研究所副所長（兼）食品微生物検査室長
井之上 浩一	立命館大学薬学部薬学科臨床分析化学研究室准教授
大山 和俊	一般財団法人残留農薬研究所化学部長
折戸 謙介	麻布大学獣医学部生理学教授
魏 民	大阪市立大学大学院医学研究科分子病理学准教授
佐々木 一昭	東京農工大学大学院農学研究院動物生命科学部門准教授
佐藤 清	元 一般財団法人残留農薬研究所理事
佐野 元彦	東京海洋大学海洋生物資源学部門教授
瀧本 秀美	国立研究開発法人医薬基盤・健康・栄養研究所 国立健康・栄養研究所栄養疫学・食育研究部長
永山 敏廣	明治薬科大学薬学部特任教授
根本 了	国立医薬品食品衛生研究所食品部第一室長
二村 瞳子	日本生活協同組合連合会組織推進本部長
宮井 俊一	一般社団法人日本植物防疫協会技術顧問
吉成 浩一	静岡県立大学薬学部衛生分子毒性学分野教授

(○：部会長)

答申(案)

アモキシシリン

食品名	残留基準値 ppm
牛の筋肉	0.05
豚の筋肉	0.05
その他の陸棲哺乳類に属する動物 ^{注1)} の筋肉	0.05
牛の脂肪	0.05
豚の脂肪	0.05
その他の陸棲哺乳類に属する動物の脂肪	0.05
牛の肝臓	0.05
豚の肝臓	0.05
その他の陸棲哺乳類に属する動物の肝臓	0.05
牛の腎臓	0.05
豚の腎臓	0.05
その他の陸棲哺乳類に属する動物の腎臓	0.05
牛の食用部分 ^{注2)}	0.05
豚の食用部分	0.05
その他の陸棲哺乳類に属する動物の食用部分	0.05
乳	0.004
鶏の筋肉	0.05
その他の家きん ^{注3)} の筋肉	0.05
鶏の脂肪	0.05
その他の家きんの脂肪	0.05
鶏の肝臓	0.05
その他の家きんの肝臓	0.05
鶏の腎臓	0.05
その他の家きんの腎臓	0.05
鶏の食用部分	0.05
その他の家きんの食用部分	0.05
魚介類(さけ目魚類に限る。)	0.05
魚介類(うなぎ目魚類に限る。)	0.05
魚介類(すずき目魚類に限る。)	0.05
魚介類(その他の魚類 ^{注4)} に限る。)	0.05

注1)「他の陸棲哺乳類に属する動物」とは、陸棲哺乳類に属する動物のうち、牛及び豚以外のものをいう。

注2)「食用部分」とは、食用に供される部分のうち、筋肉、脂肪、肝臓及び腎臓以外の部分をいう。

注3)「他の家きん」とは、家きんのうち、鶏以外のものをいう。

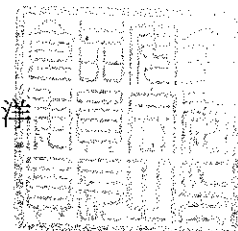
注4)「他の魚類」とは、魚類のうち、さけ目類、うなぎ目類及びすずき目類以外のものをいう。



府 食 第 478 号
平成30年7月17日

厚生労働大臣
加藤 勝信 殿

食品安全委員会
委員長 佐藤 洋



食品健康影響評価の結果の通知について

平成18年12月18日付け厚生労働省発食安第1218004号をもって貴省から当委員会に意見を求められたアモキシシリソに係る食品健康影響評価の結果は下記のとおりですので、食品安全基本法（平成15年法律第48号）第23条第2項の規定に基づき通知します。

なお、食品健康影響評価の詳細は別添のとおりです。

記

アモキシシリソの一日摂取許容量を 0.0013 mg/kg 体重/日とする。

別添

動物用医薬品評価書

アモキシシリン

2018年7月

食品安全委員会

目 次

	頁
○ 審議の経緯	4
○ 食品安全委員会委員名簿	4
○ 食品安全委員会肥料・飼料等専門調査会専門委員名簿	5
○ 要 約	6
I. 評価対象動物用医薬品の概要	7
1. 用途	7
2. 有効成分の一般名	7
3. 化学名	7
4. 分子式	7
5. 分子量	7
6. 構造式	7
7. 使用目的及び使用状況	7
II. 安全性に係る知見の概要	9
1. 薬物動態試験	9
(1) 薬物動態試験（ラット、静脈内及び経口投与）	9
(2) 薬物動態試験（マウス、ラット及びイヌ、経口投与）	9
(3) 薬物動態試験（ラット、ウサギ及びイヌ）	11
(4) 薬物動態試験（イヌ、経口投与）	12
(5) 薬物動態試験（牛、経口投与）	12
(6) 薬物動態試験（牛、筋肉内投与①）	16
(7) 薬物動態試験（牛、筋肉内投与②）	17
(8) 薬物動態試験（牛、筋肉内投与③）	17
(9) 薬物動態試験（牛、静脈内投与）	18
(10) 薬物動態試験（豚、経口投与）	18
(11) 薬物動態（豚、筋肉内投与①）	20
(12) 薬物動態（豚、筋肉内投与②）	22
(13) 薬物動態（豚、経口、筋肉内又は静脈内投与）	22
(14) 薬物動態試験（羊、静脈内及び筋肉内投与）	23
(15) 薬物動態試験（山羊、静脈内投与）	24
(16) 薬物動態試験（羊及び山羊、静脈内及び筋肉内投与）	25
(17) 薬物動態試験（鶏、経口投与）	26
(18) 薬物動態試験（鶏、静脈内及び経口投与）	29
(19) 薬物動態試験（鯛、混餌投与）	30
(20) 薬物動態試験（丸小判、経口投与）	30
(21) 薬物動態試験（うなぎ、経口及び静脈内投与）	30

(22) 薬物動態試験（ひらめ、経口、筋肉内及び静脈内投与）	31
(23) 薬物動態試験（ひらめ、筋肉内投与）	31
(24) 薬物動態試験（かれい目魚類、筋肉内投与）	32
(25) 薬物動態試験（ヒト）	32
(26) 代謝試験	34
2. 残留試験	38
(1) 残留試験（牛・反芻開始前）	38
(2) 残留試験（牛・反芻開始後）	42
(3) 残留試験（乳汁）	47
(4) 残留試験（豚）	51
(5) 残留試験（羊）	58
(6) 残留試験（羊、乳汁）	60
(7) 残留試験（山羊、乳汁）	61
(8) 残留試験（鶏）	61
(9) 残留試験（鶏、卵）	64
(10) 残留試験（真鯛、くろそい、ひらめ）①	64
(11) 残留試験（真鯛、くろそい、ひらめ）②	65
(12) 残留試験（丸小判）	65
(13) 残留試験（やいとはた）	65
(14) 残留試験（オオクチバス）	66
(15) 残留試験（大西洋さけ）	66
(16) 残留試験（なます）	66
(17) 残留試験（なます）	66
(18) 残留試験（ひらめ）①	66
(19) 残留試験（ひらめ）②	67
(20) 残留試験（ひらめ）③	67
(21) 残留試験（かれい目魚類）	67
3. 遺伝毒性試験	67
(1) アモキシシリンの遺伝毒性	67
(2) アモキシシリン及びクラブラン酸カリウムの配合剤の遺伝毒性	68
4. 急性毒性試験	69
5. 亜急性毒性試験	70
(1) 21日間亜急性毒性試験（ラット）①<参考資料>	70
(2) 21日間亜急性毒性試験（ラット）②<参考資料>	70
(3) 1か月間亜急性毒性試験（ラット）	71
(4) 6か月間亜急性毒性試験（ラット）	71
(5) 26週間亜急性毒性試験（ラット）	72
(6) 4週間亜急性毒性試験（ネコ）<参考資料>	72
(7) 14日間亜急性毒性試験（イヌ）<参考資料>	73
(8) 6か月間亜急性毒性試験（イヌ）	73

6. 慢性毒性及び発がん性試験.....	73
7. 生殖発生毒性試験.....	74
(1) 生殖毒性試験（マウス）	74
(2) 生殖毒性試験（ラット）①.....	74
(3) 生殖毒性試験（ラット）②.....	75
(4) 生殖毒性試験（ラット）③.....	75
(5) 発生毒性試験（マウス）	76
(6) 発生毒性試験（ラット）	76
8. ヒトにおける知見.....	76
(1) 胃腸への影響	76
(2) アレルゲン及び免疫反応.....	77
(3) 肝毒性	79
(4) 生殖毒性.....	79
9. 一般薬理試験	80
10. 微生物学的影響に関する試験	81
(1) ヒト腸内細菌叢分離菌に対する最小発育阻止濃度（MIC）①.....	81
(2) ヒト腸内細菌叢分離菌に対する MIC②	82
(3) ヒト腸内細菌叢分離菌に対する MIC③	82
(4) ヒト腸内細菌叢に及ぼす影響	82
 III. 国際機関等の評価	84
1. JECFAにおける評価.....	84
2. EMAにおける評価.....	84
3. FDAにおける評価.....	85
4. APVMAにおける評価.....	85
 IV. 食品健康影響評価	86
1. 毒性学的ADIについて	86
2. 微生物学的ADIについて	87
3. ADIの設定について	87
 - 表 92 JECFA 及び食品安全委員会における各種試験の無毒性量等の比較	88
- 別紙 1：検査値等略称.....	89
- 別紙 2：代謝物名称	90
- 参照.....	92

〈審議の経緯〉

2005年 11月 29日 暫定基準告示（参照1）
2006年 12月 18日 厚生労働大臣から残留基準設定に係る食品健康影響評価について要請（厚生労働省発食安第1218004号）、関係資料の接受
2006年 12月 21日 第172回食品安全委員会（要請事項説明）
2015年 9月 14日 第108回肥料・飼料等専門調査会
2015年 10月 28日 第109回肥料・飼料等専門調査会
2018年 5月 29日 第698回食品安全委員会（報告）
2018年 5月 30日 から 6月 28日まで 国民からの意見・情報の募集
2018年 7月 11日 肥料・飼料等専門調査会座長から食品安全委員会委員長へ報告
2018年 7月 17日 第705回食品安全委員会（報告）
同日付で食品安全委員会委員長から厚生労働大臣へ通知

〈食品安全委員会委員名簿〉

(2006年12月20日まで)	(2009年6月30日まで)	(2011年1月6日まで)
寺田 雅昭（委員長）	見上 彪（委員長）	小泉 直子（委員長）
見上 彪（委員長代理）	小泉 直子（委員長代理*）	見上 彪（委員長代理*）
小泉 直子	長尾 拓	長尾 拓
長尾 拓	野村 一正	野村 一正
野村 一正	畠江 敬子	畠江 敬子
畠江 敬子	廣瀬 雅雄**	廣瀬 雅雄
本間 清一	本間 清一	村田 容常
*: 2007年2月1日から		* : 2009年7月9日から
**: 2007年4月1日から		

(2012年6月30日まで)	(2015年6月30日まで)	(2017年1月6日まで)
小泉 直子（委員長）	熊谷 進（委員長*）	佐藤 洋（委員長）
熊谷 進（委員長代理*）	佐藤 洋（委員長代理*）	山添 康（委員長代理）
長尾 拓	山添 康（委員長代理*）	熊谷 進
野村 一正	三森 国敏（委員長代理*）	吉田 緑
畠江 敬子	石井 克枝	石井 克枝
廣瀬 雅雄	上安平 洋子	堀口 逸子
村田 容常	村田 容常	村田 容常
* : 2011年1月13日から	* : 2012年7月2日から	

(2018年6月30日まで)	(2018年7月1日から)
佐藤 洋 (委員長)	佐藤 洋 (委員長*)
山添 康 (委員長代理)	山本 茂貴 (委員長代理*)
吉田 緑	川西 徹
山本 茂貴	吉田 緑
石井 克枝	香西 みどり
堀口 逸子	堀口 逸子
村田 容常	吉田 充

* : 2018年7月2日から

〈食品安全委員会肥料・飼料等専門調査会専門委員名簿〉

(2015年9月30日まで)	(2016年3月31日まで)	(2017年10月1日から)
津田 修治 (座長)	今井 俊夫 (座長)	今井 俊夫 (座長)
今井 俊夫 (座長代理)	山中 典子 (座長代理)	山中 典子 (座長代理)
荒川 宜親 戸塚 恭一	荒川 宜親 高橋 和彦	新井 鐘藏 下位 香代子
池 康嘉 中山 裕之	石原 加奈子 戸塚 恭一	荒川 宜親 菅井 基行
石原 加奈子 細川 正清	今田 千秋 中山 裕之	今田 千秋 高橋 和彥
今田 千秋 宮島 敦子	植田 富貴子 細川 正清	植田 富貴子 戸塚 恭一
桑形 麻樹子 宮本 亨	桑形 麻樹子 宮島 敦子	川本 恵子 中山 裕之
小林 健一 山田 雅巳	小林 健一 宮本 亨	桑形 麻樹子 宮島 敦子
下位 香代子 山中 典子	下位 香代子 山田 雅巳	小林 健一 山田 雅巳
高橋 和彥 吉田 敏則	管井 基行 吉田 敏則	佐々木 一昭 吉田 敏則

〈第108回食品安全委員会肥料・飼料等専門調査会専門参考人〉

唐木 英明

〈第109回食品安全委員会肥料・飼料等専門調査会専門参考人〉

唐木 英明

要 約

抗菌剤である「アモキシシリン (CAS No.26787-78-0)」について、JECFA 評価書、薬事申請時資料等を用いて食品健康影響評価を実施した。

遺伝毒性試験では、*in vitro* のコメットアッセイで最高用量で DNA 損傷を引き起こしたが、活性酸素種の產生による間接的な影響であると考えた。また、その他の *in vitro* の試験並びにアモキシシリン及びクラブラン酸の配合剤を用いて実施された *in vivo* の試験では陰性であったことから、アモキシシリンには生体にとって特段問題となる遺伝毒性はなく、一日摂取許容量 (ADI) を設定することは可能と考えた。

また、慢性毒性試験及び発がん性試験は実施されていないが、JECFA の結論、ラットを用いた 6 か月間亜急性毒性試験で腫瘍又は前腫瘍性病変等がみられなかつたこと及び遺伝毒性試験結果から、アモキシシリンは発がん性を有するとは考えにくいと判断した。

各種毒性試験において得られた NOAEL (500 mg～4.0 g/kg 体重/日) は、全て試験の最高用量であった。

otoxicological influenceとして、過敏症が最も懸念される。アモキシシリンは、消化管でジペプチドトランスポーターによって選択的に吸収されるが、不純物及び分解物は吸収され難い。また、アモキシシリンの代謝物に関しては、構造的な点からハプテンの可能性は否定できなかつたが、アモキシシリン及びその代謝物のタンパク質との結合物は経口投与時には極端に低いバイオアベイラビリティを示し生体内への吸収は低いと考えられた。したがって、食品の摂取に伴って取り込まれる量によってアレルギーが誘発される可能性は極めて低いと考えた。しかしながら、データが不足しているため、アレルギー誘発性について定量的指標を設定することができず、毒理学的 ADI について定量的な判断はしなかつた。

微生物学的 ADI は、0.0013 mg/kg 体重/日と算出した。

以上から、アモキシシリンの ADI を 0.0013 mg/kg 体重/日と設定した。

I. 評価対象動物用医薬品の概要

1. 用途

抗菌剤

2. 有効成分の一般名

和名：アモキシシリソ

英名：Amoxicillin

3. 化学名

IUPAC

英名：(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylic acid
(参照 2)

CAS (No. 26787-78-0)

英名：(2S,5R,6R)-6-[(2R)-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylic acid
(参照 3)

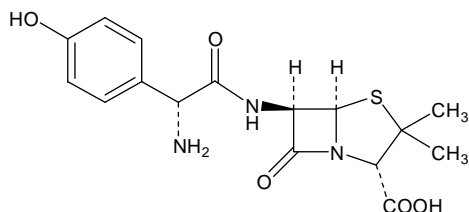
4. 分子式

C₁₆H₁₉N₃O₅S (参照 3)

5. 分子量

365.41 (参照 3)

6. 構造式



(参照 3)

7. 使用目的及び使用状況

アモキシシリソは、1968年に英國ビーチャム社で開発された、広い抗菌スペクトルを有するβ-ラクタム系の半合成抗菌性物質で、動物及びヒト用医薬品として細菌感染症の治療及び予防に用いられる。アモキシシリソは、細菌の細胞壁のペプチドグリカンの架橋結合を触媒するペプチド転移酵素を阻害することにより殺菌的に作用する。アモキシ

シリンは、 β -ラクタマーゼ又はペニシリナーゼにより不活性化されることから、ヒト医療では通常、 β -ラクタマーゼ阻害剤であるクラブラン酸と併用して使用されるが、獣医療では併用しない。(参照 2、4、5)

海外では、動物用医薬品として反芻開始前の子牛¹を含む牛、豚、鶏、羊、馬、家鴨、鳩及び七面鳥における様々なグラム陽性菌及びグラム陰性菌の感染症の治療を目的として、アモキシシリソルビド水和物の経口投与剤や注射剤が承認されている。(参照 2、4)また、ヒト用医薬品では、アモキシシリソルビド水和物又はナトリウム塩として多くの感染症(中耳炎、咽頭炎及び扁桃炎、下気道感染症、皮膚感染症等)の治療に用いられている。(参照 2)

日本では、動物用医薬品として、牛、豚、鶏及び魚類を対象にアモキシシリソルビド水和物の飼料添加又は飲水添加剤、アモキシシリソルビドの注射剤等が承認されている。(参照 6)また、ヒト用医薬品としては、アモキシシリソルビド水和物又はクラブラン酸カリウムとの配合剤が経口投与剤として承認されている。(参照 7)

なお、ポジティブリスト制度導入に伴う残留基準値²が設定されている。

¹ 本評価書において、原則として実験動物種及び人はカタカナ、動物用医薬品の使用対象となる動物等は漢字又はひらがなで記載する。

² 平成 17 年厚生労働省告示第 499 号によって定められた残留基準値 (参照 1)

II. 安全性に係る知見の概要

本評価書では、JECFA 評価書、動物用医薬品承認申請書等を基に、アモキシシリソの毒性に関する主な知見を整理した。

検査値等略称及び代謝物略称をそれぞれ別紙 1 及び 2 に示した。

1. 薬物動態試験

(1) 薬物動態試験（ラット、静脈内及び経口投与）

ラット（系統及び性別不明、11 匹）にアモキシシリソを単回静脈内投与（50 mg/kg 体重）し、投与後 180 分間微小透析試料を採取し、血中及び筋肉中非結合型アモキシシリソが測定された。血中及び筋肉中アモキシシリソ濃度と時間の関係は、2-コンパートメントモデルで十分に説明された。アモキシシリソは筋肉及び間質液中に速やかに広く分布したことから、筋血流量における変化はアモキシシリソの分布特性に大きな影響は及ぼさないことが示唆された。（参照 4）

ラット（Wistar 系、雄 12 匹）にアモキシシリソを単回経口投与（15 又は 60 mg/kg 体重）した試験では、投与 3 時間後に、腸の粘膜上皮細胞の微絨毛、核及び細胞質内肝細胞の細胞質及び核内、並びに毛細血管、介在部及び小葉間胆管の管腔表面にアモキシシリソが広く分布した。投与 6 時間後には腸又は肝臓中のいずれからもアモキシシリソはほとんど検出されなかったが、腎臓中には投与 12 時間後まで残存した。（参照 4）

(2) 薬物動態試験（マウス、ラット及びイヌ、経口投与）

マウス、ラット及びイヌを用いたアモキシシリソの経口投与による薬物動態試験が実施された。

① 吸収及び分布

アモキシシリソは経口投与後速やかに吸収され、投与 1~2 時間以内に C_{max} （5 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 超）に達した（表 1）。イヌでは血漿中濃度は投与量に比例しないことから、アモキシシリソの吸収が飽和している可能性が示唆された。アモキシシリソは組織及び血管外液に広く分布した。イヌにおける血漿、末梢リンパ液及び胸部リンパ液中タンパク結合率はそれぞれ 15、9 及び 7% であった。アモキシシリソは血漿中から速やかに消失し、その $T_{1/2}$ はマウスで 0.22 時間、イヌで 1.5 時間であり、蓄積性はみられなかった。（参照 2）

表 1 マウス、ラット及びイヌにおけるアモキシシリソルビタリテ

投与物質	動物種 (系統、雌雄)	用量 (mg/kg 体重)	C _{max} (μg/mL)	T _{max}
遊離酸	マウス (CS1 系、雄)	50	11.2	10 分
三水和物	マウス (CS1/OLAC 系、雌雄)	25	9	10 分
三水和物	マウス (CS1 系、雌 ^b)	20	8.2	15 分
遊離酸	ラット (SD 系、雄)	100	33	30 分
遊離酸	イヌ (ビーグル種、雌雄)	100	15.1	2 時間
遊離酸	イヌ (ビーグル種、雌雄)	100 1,000 2,000	35.9 53.7 50.0	1 時間 1 時間 1 時間
不明	イヌ (ビーグル種、雌雄)	11	5.5	1 時間
三水和物	イヌ (ビーグル種、雌雄)	20	18.1～20.7 ^a	1.4～2.0 時間 ^a

a : 3 種類の市販製剤（懸濁液、錠剤、点滴剤）を用いて調べた。

b : 参照 2 に引用されている論文から性別を確認した。

試験を実施した多くの動物種において、アモキシシリソルビタリテの分布は血漿タンパク質との結合比率（ヒト、イヌ、ウサギ、ラット及びマウスで<40%）に依存していなかった。
(参照 4)

② 排泄

ラットに¹⁴C 標識アモキシシリソルビタリテを経口投与（100 mg/kg 体重）した試験では、投与した総放射活性の 35.5%が尿に、50.2%が糞に排泄された。イヌに放射標識アモキシシリソルビタリテを経口投与（85 mg/kg 体重）した試験では、ラットより高い割合の放射活性（54%）が尿に排泄された。糞には、投与後 7 日間で放射活性の 40.2%が排泄された。非放射標識アモキシシリソルビタリテを用いたバイオアッセイによる尿中排泄率は、抗菌活性を有さない代謝物は検出されないため、放射標識試験の排泄率と比較して小さい値を示した。（参照 2）

③ バイオアベイラビリティ

ラットにおけるアモキシシリソルビタリテのバイオアベイラビリティは、経口投与では 44%、十二指腸内投与では 51%であった。イヌでは、経口投与によるバイオアベイラビリティは 54～77%の範囲であった。ラットでは、アモキシシリソルビタリテの肝初回通過効果がみられず、アモキシシリソルビタリテのバイオアベイラビリティが低いことは全身循環に入る前の腸内における代謝が主要な原因の一つであると考えられた。（参照 2）

(3) 薬物動態試験（ラット、ウサギ及びイヌ）

① 吸収

ラット（SD 系、雄 20 匹）、ウサギ（日本白色種、雄 5 匹）及びイヌ（ビーグル種、雄 5 匹）にアモキシシリソウを単回経口投与（ラット、ウサギ及びイヌでそれぞれ 100、40 及び 40 mg/kg 体重）し、投与 6 時間後までの血清中濃度を *Bacillus subtilis* ATCC 6633 を用いたバイオアッセイにより測定した。

ラット、ウサギ及びイヌにおいて、ともに投与 1 時間後に C_{max} に達し、それぞれ 8.9 ± 0.99 、 6.5 ± 1.4 及び $19.8 \pm 2.1 \mu\text{g/mL}$ であった。（参照 8）

ペントバルビタールで麻酔したイヌ（ビーグル種、雄、匹数不明）にアモキシシリソウを単回経口投与（40 mg/kg 体重）し、血清及び末梢リンパ液中濃度を *B. subtilis* ATCC 6633 を用いたバイオアッセイにより測定した。

投与後、リンパ液中濃度は血清中濃度より約 1 時間遅れて最高値に達し、血清及びリンパ液中最高濃度はそれぞれ 14~15 及び $10 \mu\text{g/mL}$ であった。（参照 8）

② 分布

ラット（SD 系、雄 20 匹/時点）にアモキシシリソウを単回経口投与（100 mg/kg 体重）し、投与 0.5、1、2 及び 3 時間後の血清及び組織中濃度を *B. subtilis* ATCC 6633 を用いたバイオアッセイにより測定した。

結果を表 2 に示した。

組織中アモキシシリソウ濃度は投与 1~2 時間後に最高値に達し、肝臓及び腎臓中濃度は血清中濃度より高かった。（参照 8）

表 2 ラットにおけるアモキシシリソウ単回経口投与後の血清及び組織中濃度（ $\mu\text{g/g}$ 又は $\mu\text{g/mL}$ ）

試料	投与後時間 (hr)			
	0.5	1	2	3
血清	10.9	12.9	10.7	9.5
肝臓	51.0	108	99.0	64.5
腎臓	22.0	44.0	42.0	35.0
脾臓	1.2	6.0	6.9	6.2
肺	1.4	2.0	2.6	2.4
心臓	0.5	0.9	0.8	0.9

③ 排泄

ラット（SD 系、雄 8 匹）、ウサギ（日本白色種、雄 5 匹）及びイヌ（ビーグル種、雄 5 匹）にアモキシシリソウを単回経口投与（ラット、ウサギ及びイヌでそれぞれ 100、40 及び 40 mg/kg 体重）し、投与 24 時間後までの尿中排泄を *B. subtilis* ATCC 6633 を用いたバイオアッセイにより測定した。

投与後 6 及び 24 時間の尿中排泄率を表 3 に示した。（参照 8）

表3 ラット、ウサギ及びイヌにおけるアモキシシリソルビタード単回経口投与後の尿中排泄率(%)^a

動物種(n数)	投与後時間(hr)		
	0~3	0~6	0~24
ラット(n=8)		48.1±4.2	57.9±3.1
ウサギ(n=5)	29.7±5.6		37.0±4.8
イヌ(n=5)			18.3±3.0

a: 投与量に対する割合。平均±標準偏差又は平均±標準誤差かは不明。

(4) 胆汁中排泄

ラット(SD系、雄10匹/群)にアモキシシリソルビタードを単回経口投与(40mg/kg体重)し、胆汁中のアモキシシリソルビタードを *B. subtilis* ATCC 6633を用いたバイオアッセイにより測定した。投与後24時間の胆汁排泄率は、5.4±0.6%であった。(参照8)

(4) 薬物動態試験(イヌ、経口投与)

イヌ(品種及び性別不明、6匹)に3種類の剤形(懸濁液60mL、ドロップ剤3mL及び錠剤)でアモキシシリソルビタードを経口投与し、バイオアベイラビリティに及ぼす剤形の影響について評価した。液体の剤形の方が錠剤より良好に吸収される傾向がみられ、懸濁液、ドロップ剤及び錠剤のバイオアベイラビリティは、それぞれ76.8±16.7%、68.2±25.8及び64.2±17%であった。しかし、薬物動態パラメーター(C_{max}、T_{max}及びAUC)に統計学的有意差はみられなかった。ドロップ剤及び錠剤では、同様の薬物動態試験結果が得られた。(参照4)

(5) 薬物動態試験(牛、経口投与)

子牛(品種及び性別不明、5~10日齢、12頭)にアモキシシリソルビタードを代用乳に混じて単回経口投与(アモキシシリソルビタードとして7mg/kg体重)し、経時的に血清中濃度を測定した。

結果を表4及び5に示した。(参照9)

表4 子牛におけるアモキシシリソルビタード単回経口投与後の血清中濃度(μg/mL)

	投与後時間(hr)							
	0.5	1	2	3	4	6	8	24
血清中濃度	0.17	0.82	1.61	1.48	1.04	0.49	0.15	<0.01

n=12(投与24時間後のみn=8)

表5 子牛におけるアモキシシリソルビタード単回経口投与後の薬物動態パラメーター

T _{max} (hr)	C _{max} (μg/mL)	AUC ₀₋₈ (μg·hr/mL)
2.58	1.73	6.47

子牛(品種及び性別不明、反芻開始前、2頭/時点)にアモキシシリソルビタードを経口投与(7mg/kg体重)し、投与後各時点(投与0.5、1、2、3、4、6、8、12及び24時間後)の血清、消化管及び尿中濃度を測定した。

血清中濃度は、投与2~3時間後にC_{max}(1.92~2.06μg/mL)に達し、投与6~8時

間後には0.2～0.4 µg/mLに低下した。最も高い濃度は、消化管でみられ、小腸から結腸で少なくとも8時間検出された。尿中濃度は、投与30分後の6 µg/mLから投与4時間後の160 µg/mLの範囲であり、投与1時間後から12時間後までは50 µg/mL超となつた。(参照4)

子牛(品種及び性別不明、反芻開始前、2頭/時点)にアモキシシリソルを経口投与(7 mg/kg 体重)し、投与後各時点(投与0.5、1、2、3、4、6、8、12及び24時間後)の血清、消化管及び尿中濃度を測定した。

血清中濃度は、投与4時間後には C_{max} (0.7～1.6 µg/mL)に達し、投与8時間後には0.3～0.4 µg/mLに低下した。小腸のアモキシシリソル濃度は高く、長時間持続した。尿中濃度は血清中濃度の約10倍の高濃度であったが、投与約4時間後ではその比率は約6倍であった。尿中最高濃度は投与8時間後にみられた。この結果から、経口投与の場合、投与量のうち僅かな量が吸収されて組織に分布することが示唆された。(参照4)

子牛(ホルスタイン種、性別不明、17～22日齢、3頭/時点)にアモキシシリソル製剤を代用乳に混じて単回経口投与(アモキシシリソルとして10又は20 mg/kg 体重)し、経時的に血清中濃度を測定した。なお、試験は同じ牛を用いて各用量を1週間間隔で投与して実施された。

結果を表6及び7に示した。(参照9)

表6 子牛におけるアモキシシリソル単回経口投与後の血清中濃度(µg/mL)

投与量 (mg/kg 体重)	投与後時間(hr)									
	0.5	1	2	3	4	6	8	10	12	24
10	0.15± 0.06	0.45± 0.23	0.62± 0.16	0.85± 0.04	1.03± 0.14	0.68± 0.21	0.25± 0.09	tr ^a	tr	<0.05
20	0.23± 0.13	0.65± 0.31	1.02± 0.44	1.54± 0.39	1.63± 0.63	1.01± 0.55	0.35± 0.15	0.15± 0.03	0.09± 0.02	<0.05

n=3 a:痕跡

表7 子牛におけるアモキシシリソル単回経口投与後の薬物動態パラメーター

投与量 (mg/kg 体重)	C _{max} (µg/mL)		T _{max} (hr)		AUC ₀₋₂₄ (µg·hr/mL)		Ka (1/hr)	Kel (1/hr)	T _{1/2} (hr)
	実測値	算定値	実測値	算定値	台形法	算定値			
10	1.03± 0.14	0.91± 0.10	4.0	3.0± 0.4	5.42± 1.11	6.42± 1.47	0.345± 0.042	0.457± 0.165	1.64± 0.51
20	1.67± 0.56	1.45± 0.59	3.7± 0.6	2.9± 0.1	8.73± 3.41	10.28± 4.43	0.383± 0.010	0.387± 0.018	1.79± 0.09

n=3

子牛(品種及び性別不明、哺乳期、3頭/群)にアモキシシリソルの10%製剤又は1.5%製剤を単回強制経口投与(アモキシシリソルとして50 mg(力価)/kg 体重)し、*Bacillus stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953を用いたバイオアッセイにより血清中濃

度を測定した。

投与後の $T_{1/2}$ 及び AUC を表 8 に示した。 (参照 8)

表 8 子牛におけるアモキシシリソルビタード製剤単回強制経口投与後の薬物動態パラメーター^a

パラメーター	投与製剤	結果
$T_{1/2}$ (hr)	アモキシシリソルビタード 10% 製剤	2.31±0.310
	アモキシシリソルビタード 1.5% 製剤	2.53±0.693
AUC ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	アモキシシリソルビタード 10% 製剤	78.3±6.74
	アモキシシリソルビタード 1.5% 製剤	61.7±8.60

n=3

a : 参照 8 の結果を基に、有効数字を三桁として記載した。

子牛（品種及び性別不明、平均体重 43 kg、2 頭/時点）にアモキシシリソルビタード製剤を代用乳に混じて経口投与（アモキシシリソルビタードとして 7 mg/kg 体重）し、経時的（投与 0.5、1、2、3、4、6 及び 8 時間後）に消化管及びその内容物中のアモキシシリソルビタード濃度を測定した。

消化管及びその内容物中アモキシシリソルビタード濃度を表 9 及び 10 に示した。

アモキシシリソルビタードは消化管に速やかに高濃度で分布し、小腸及び結腸中に少なくとも 8 時間以上みられた。吸収も比較的良好であり、多くの病原菌に対する最小発育阻止濃度（MIC）以上の濃度を示した。また、消化管内容物中濃度もサルモネラ、大腸菌等の腸内病原菌に対する MIC 以上であった。（参照 9）

表 9 子牛におけるアモキシシリソルビタード製剤単回経口投与後の消化管中濃度 ($\mu\text{g/g}$)

試料	投与後時間 (hr)						
	0.5	1	2	3	4	6	8
第 1 胃	4.4±0.93	10.1±4.9	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5
第 2 胃	15.4±13.0	4.5±4.0	<0.5	<0.7±0.2	<0.5	<0.5	<0.5
第 3 胃	17.1±3.1	8.2±7.7	0.71±0.16	2.2±1.7	<0.5	<0.5	<0.5
第 4 胃	45.2±3.1	13.9±13.4	2.8±1.5	3.5±3.0	3.7±1.9	<0.5	0.41±0.23
小腸上部	30.8±28.4	26.6±14.9	5.5±4.9	2.3±0.66	3.7±1.9	1.0±0.50	0.5±0.04
小腸下部	2.0±0.67	0.7±0.17	52.0±51.4	2.5±2.3	0.21±0.15	8.0±7.0	0.8±0.28
盲腸	1.4±1.3	1.2±1.1	20.7±20.6	0.5±0.44	0.12±0.06	0.79±0.08	0.6±0.26
結腸	0.8±0.23	1.8±1.7	<0.2	<0.5	<0.6	0.12±0.05	1.6±0.7

n=2

表 10 子牛におけるアモキシシリソ製剤単回経口投与後の消化管内容物中濃度 ($\mu\text{g/g}$)

試料	投与後経過時間 (hr)						
	0.5	1	2	3	4	6	8
第1胃	90.1±82.6	178.9±37.4	6.3±5.8	1.3±0.88	2.58±2.1	4.4±3.0	8.1±7.7
第2胃	17.4	168.8	20.7	39.8±35.8	3.9±3.4	2.9±1.8	0.4
第3胃	293.1±226.0	NS	NS	52.0±37.5	43.3±36.8	5.3±3.3	9.7±7.4
第4胃	172.5±18.8	146.4±91.1	110.6±58.4	84.4±44.5	126.3±58.8	9.5±1.6	12.1±10.2
小腸上部	573.5±18.0	23.6±23.2	71.9±28.2	56.3±23.2	95.3±36.8	9.4±2.5	6.7±1.8
小腸下部	NS	26.3±25.9	2,126.9	987.9	93.3±53.0	1,151.0±993.3	8.8±1.3
盲腸	1.09±0.71	2.2±1.8	271.1±270.0	178.6±152.9	64.1±63.7	635.5±79.5	51.3±37.1
結腸	0.44	0.43	NS	1,205.3±1,205.1	33.2±30.7	287.8±269.7	191.0±172.1

n=2 NS : 試料なし

子牛（品種及び性別不明、哺乳期、3頭/時点）にアモキシシリソ製剤を単回強制経口投与（50 mg(力価)/kg 体重）し、投与1、6、12及び24時間後の血清及び組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した。

結果を表 11 に示した。

アモキシシリソ濃度は、投与1時間後に胆汁で最高となり、次いで小腸、肝臓、腎臓、心臓、肺、血清、脾臓、筋肉の順に分布した。投与6時間後では、胆汁及び脾臓中濃度のみが投与1時間後より上昇し、他の組織中濃度は低下した。分布濃度は、胆汁が最も高く、次いで小腸、腎臓、肝臓、肺、脾臓、血清、心臓、筋肉の順に高かつた。（参照8）

表 11 子牛におけるアモキシシリソ製剤単回強制経口投与後の血清及び組織中濃度 ($\mu\text{g(力価)}/\text{g}$)^a

試料	投与後時間 (hr)			
	1	6	12	24
血清	5.13±1.83	3.814±0.420	0.241±0.181	<0.005~0.009
肝臓	24.1±20.5	6.97±2.82	2.57±1.44	<0.005~0.048
腎臓	19.7±8.44	14.9±1.66	4.92±0.221	0.873±0.378
脾臓	2.76±1.39	3.96±1.90	1.27±0.401	<0.005~0.010
肺	12.9±5.234	5.394±3.17	0.876±0.341	<0.005~0.011
心臓	14.0±6.06	2.36±0.392	0.919±0.711	<0.005~0.006
小腸	117±54.5	36.0±18.9	15.7±0.598	<0.005
筋肉	2.31±1.77	0.638±0.068	0.046±0.023	<0.005
胆汁	210±2.49	299±96.0	160±12.9	102±36.1

n=3

a : 参照8の結果を基に、有効数字を三桁として記載した。

子牛（品種及び性別不明、6頭）にアモキシシリソルビタードを1日2回、3日間代用乳に混じて経口投与（代用乳中濃度0.25、1.0又は2.0 µg/mL、体重の6%に相当する量）し、投与3、6、9及び15時間後の血清及び尿中アモキシシリソルビタード濃度を測定した。最終投与24時間後まで、尿中からアモキシシリソルビタードは検出されなかった。（参照4）

（6）薬物動態試験（牛、筋肉内投与①）

牛（ホルスタイン種、雌、約2～3か月齢、9頭）にアモキシシリソルビタードを単回筋肉内投与（アモキシシリソルビタードとして30 mg(力価)/kg 体重）し、血漿中濃度等を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953を用いたバイオアッセイ（検出限界0.04 µg(力価)/g）により測定した。胆汁については前述の菌株による定量が不可能であったため、*Micrococcus luteus* ATCC 9341³を用いて測定した（検出限界0.04 µg(力価)/g）。（参照10）

① 吸収

牛（3頭/時点）を用いて、投与前並びに投与0.5、1、2、4、6、8、12、32、48、56及び72時間後の計12時点における血漿中アモキシシリソルビタード濃度を測定した。

血漿中濃度は、投与0.5時間後には最初のC_{max}（1.84 µg(力価)/mL）に達し、投与6時間後まで緩やかに減少した後、投与8時間後から上昇に転じ、投与10～12時間後には再びC_{max}（約2 µg(力価)/mL）を示し徐々に減少する二峰性の変化を示した。これは、投与した製剤（徐放性注射剤）に使用されている添加剤によると考えられた。

② 排泄

牛（3頭）を用いて、投与前並びに投与後0～6、6～24、24～48及び48～72時間の計5期間に排泄された尿及び糞中アモキシシリソルビタード濃度を測定した。

アモキシシリソルビタードの尿中濃度は投与後48～72時間でも113 µg(力価)/gであり、アモキシシリソルビタードは主に尿中に排泄されることが明らかとなった。また、投与したアモキシシリソルビタードの約25%が投与後72時間に尿中に排泄された。

尿中排泄率を表12に示した。

糞中への排泄はいずれも検出限界以下であった。

表12 牛におけるアモキシシリソルビタード単回筋肉内投与後の尿中排泄率（%）

投与後時間 (hr)			
0～6	0～24	0～48	0～72
3.34 ± 0.89	16.7 ± 8.04	24.2 ± 6.59	26.2 ± 5.81

n=3 平均 ± 標準偏差

③ 分布

牛（3頭/時点）を用いて、投与0.5及び24時間後の2時点における組織、血漿、膀胱内尿及び胆汁中アモキシシリソルビタード濃度を測定した。

³ 現在の菌名は、*Kocuria rhizophila*である。

胆汁及び膀胱内尿を除き、投与 0.5 時間後から投与 24 時間後の時点までに各組織中アモキシシリソ濃度はほぼ同程度の割合で低下したが、小腸では約 20%の低下にとどまり、他の組織より低下率が低かった。一方、投与 24 時間後の胆汁中濃度は著しく上昇した。このことから、小腸中濃度の低下率が低かった理由は、胆嚢から十二指腸への胆汁分泌に伴う影響であると推察された。また、投与製剤の標的器官である肺及び気管中濃度の血漿中濃度に対する割合は、投与 0.5 時間後にはそれぞれ 39.0 及び 9%、投与 24 時間後にはそれぞれ 46.1 及び 40.1% となった。

(7) 薬物動態試験（牛、筋肉内投与②）

牛（ホルスタイン種、雄、体重 82～127 kg、5 頭/群）にアモキシシリソ製剤を単回筋肉内投与（アモキシシリソとして 7.5、15 又は 30 mg(力価)/kg 体重）し、投与 0.5、1、2、4、6、8、24、30 及び 48 時間後に血清中アモキシシリソ濃度を *B. stearothermophilus* の胞子懸濁液を用いたバイオアッセイ（検出限界 0.05 μg(力価)/mL）により測定した。

牛における薬物動態パラメーターを表 13 に示した。

C_{max} 及び AUC が用量依存的に増加したため、この投与範囲においては薬物動態は線形性を示すと考えられた。（参照 10）

表 13 牛におけるアモキシシリソ製剤単回筋肉内投与後の薬物動態パラメーター

投与量 (mg(力価)/kg 体重)	T _{max} (hr)	C _{max} (μg(力価)/mL)	T _{1/2} (hr)	AUC (μg(力価) · hr/mL)
7.5	0.70±0.3	0.65±0.2	9.71±2.4	14.8±1.6
15	0.60±0.2	1.17±0.5	8.43±1.4	35.2±9.2
30	0.60±0.2	2.02±1.0	9.00±1.7	62.1±1.8

n=5

(8) 薬物動態試験（牛、筋肉内投与③）

子牛（品種及び性別不明、反芻開始前、8 頭）に 3 種類の剤形のアモキシシリソナトリウムを筋肉内投与し、尿中排泄及び血清中濃度を検討した。投与は、3 頭に水性懸濁液（7 mg/kg 体重）を、別の 3 頭に油性懸濁液（10.5 mg/kg 体重）を、更に別の 2 頭に水溶液（7 mg/kg 体重）を単回筋肉内投与した。血液は投与 0.25、0.5、1、2、4、6、8 及び 24 時間後に採取し、尿は投与後 1～2、4～6、6～8 及び 8～24 時間で採取した。

水性懸濁液投与群の血清では、 C_{max} は 2.0～2.5 μg/mL で 6 時間持続し、投与 8 時間後には 1.5 μg/mL に低下した。油性懸濁液投与群では、投与 2～3 時間後には C_{max} （3.0 μg/mL）に達し、同様の経過を示した。水溶液投与群では、投与 15 分後に血清中 C_{max} は 7.0～7.5 μg/mL に達し、その後速やかに低下し、投与 3 時間後には他の製剤より低い値となった。

投与後 24 時間の尿からは剤形にかかわらず投与量の 50～60%が回収され、排泄されたアモキシシリソの大部分（48～52%）は投与後 8 時間に回収された。排泄されたアモキシシリソ量は、その尿が採取された期間の血清中濃度に比例していた。各剤形

の腎クリアランスは、血清中濃度が異なっても投与後 2~8 時間にはおおよそ約 200 mL/分となった。(参照 4)

(9) 薬物動態試験（牛、静脈内投与）

子牛（品種及び性別不明、反芻開始前、5 頭）にアモキシシリンナトリウム又はアンピシリンナトリウムを単回静脈内投与（7 mg/kg 体重）した。投与 15 分後から 8 時間後まで経時的に採血し、バイオアッセイにより血清中濃度を測定した。結果は、2 次指數曲線及び 2-コンパートメントモデルに最も一致した。総分布容積はアンピシリンとほぼ同様であった。血清中濃度の消失相における $T_{1/2}$ は 91±5 分であった。(参照 4)

(10) 薬物動態試験（豚、経口投与）

① 吸収

子豚（品種、性別及び頭数不明）にアモキシシリンを単回経口投与（20 mg(力価)/kg 体重）し、血清中濃度を測定し、薬物動態パラメーターを検討した。

薬物動態パラメーターを表 14 に示した。

AUC は 6.43 $\mu\text{g}(\text{力価}) \cdot \text{hr}/\text{mL}$ であった。(参照 11)

表 14 豚におけるアモキシシリン単回経口投与後の薬物動態パラメーター

C_{\max} ($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$)		T_{\max} (hr)		AUC ($\mu\text{g}(\text{力価}) \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	$T_{1/2}$ (hr)	Kel (hr^{-1})	Ka (hr^{-1})
実測値	算定値	実測値	算定値				
1.85 ± 0.44	1.65 ± 0.33	1.60 ± 0.55	1.69 ± 0.53	6.43 ± 0.93	1.16 ± 0.46	0.72 ± 0.19	0.71 ± 0.19

n=5 平均 ± 標準偏差

豚（交雑種(LWH)、性別不明、体重 30.9 kg、6 頭）にアモキシシリンを単回経口投与（50 mg(力価)/kg 体重）し、投与 0.25、0.5、1、1.5、2、3、6、12、24 及び 48 時間後に採血し、血清中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイ（検出限界 0.015 $\mu\text{g}/\text{mL}$ ）により測定した。なお、本試験はアンピシリンも投与するクロスオーバー試験として実施された。

血清中濃度は、投与 1 時間後に C_{\max} (89.9 $\mu\text{g}/\text{mL}$) に達した。以後、次第に低下し、投与 12 時間後には血清濃度は検出限界未満となった。 $T_{1/2}$ は 0.66 時間であった。(参照 8)

② 分布

豚（品種及び性別不明、体重約 40 kg、2 頭/時点）にアモキシシリン製剤を単回強制経口投与（アモキシシリンとして 10 mg(力価)/kg 体重）し、血清、組織、胆汁及び尿中濃度を測定した。

結果を表 15 に示した。

組織及び体液中濃度は、投与 1~2 時間後に最高値に達すると考えられ、それらの

最高濃度は、尿で最も高く、次いで腎臓、胆汁、血清、肝臓、肺、脂肪、筋肉の順に高かった。(参照 11)

表 15 豚におけるアモキシシリソ製剤単回強制経口投与後の血清、組織、胆汁及び尿中濃度 ($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$)

試料	投与後時間 (hr)				
	1	2	4	6	24
血清	1.260	1.172	0.250	0.198	<0.004
肝臓	0.742	0.129	0.024	0.052	<0.004
腎臓	22.28	24.15	5.035	4.560	0.057
筋肉	0.114	0.143	0.029	0.020	<0.004
脂肪	0.167	0.215	0.038	0.027	<0.004
肺	0.576	0.640	0.160	0.114	<0.004
胆汁	3.37	5.40	1.47	0.62	<0.04
尿	126	306	37.0	20.2	0.03

n=2

定量限界: 胆汁 $0.04 \mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$ 、尿 $0.008 \mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 、その他の試料 $0.004 \mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$

豚（交雑種(LWH)、性別不明、体重約 30 kg、3 頭/時点/群）にアモキシシリソを単回強制経口投与（50 mg(力価)/kg 体重）し、投与 1、6、12 及び 24 時間後に血清、組織及び胆汁中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイ（検出限界 $0.015 \mu\text{g}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}/\text{mL}$ ）により測定した。

結果を表 16 に示した。

アモキシシリソ濃度は、投与 1 時間後に血清で最高となり、次いで小腸、心臓、肺、胆汁、腎臓、筋肉、脾臓、肝臓の順に高濃度で分布した。投与 6 時間後では、胆汁、血清、腎臓、心臓、筋肉、肺、脾臓の順に高濃度で分布し、肝臓及び小腸では検出限界未満であった。最高値は腎臓及び胆汁を除きすべて投与 1 時間後にみられ、投与 24 時間後までに全試料で検出限界未満となった。（参照 8）

表 16 豚におけるアモキシシリソルビタード単回強制経口投与後の血清、組織及び胆汁中濃度 ($\mu\text{g/g}$ 又は $\mu\text{g/mL}$)

試料	投与後経過時間 (hr)			
	1	6	12	24
血清	15.333	0.967	<0.015	<0.015
肝臓	(0.010) ^a	<0.015	<0.015	<0.015
腎臓	0.541	0.654	<0.015	<0.015
筋肉	0.372	0.132	<0.015	<0.015
小腸	5.264	<0.015	<0.015	<0.015
心臓	1.155	0.268	<0.015	<0.015
肺	0.647	0.115	<0.015	<0.015
脾臓	0.125	0.084	<0.015	<0.015
胆汁	0.550	12.900	3.910	<0.015

n=3 検出限界 : 0.015 $\mu\text{g/g}$ 又は $\mu\text{g/mL}$

a : <0.015 を 0 として求めた平均値

③ 腸管移行

豚（品種及び性別不明、2頭/時点）にアモキシシリソルビタードを7日間混餌投与（10 mg(力価)/kg 体重/日）し、アモキシシリソルビタードの経口投与後の腸管内移行及び腸管内容物残留について検討した。

経時的な腸管内容物中のアモキシシリソルビタード濃度を表 17 に示した。

アモキシシリソルビタードは、小腸には投与 0.5～1 時間後に到達すると考えられ、大腸では投与 6 時間後まで微量が検出されたのみであった。最終投与 24 時間後には、小腸及び大腸の内容物からは検出されなかった。（参照 11）

表 17 豚におけるアモキシシリソルビタード 7 日間混餌投与後の腸管内容物中濃度 ($\mu\text{g(力価)}/\text{g}$)

試料	最終投与後時間 (hr)								
	0	0.5	1.0	2.0	4.0	6.0	24	36	48
小腸 内容物	1.49	14.2	17.7	1.56	3.82	1.07	<0.008	<0.008	<0.008
大腸 内容物	<0.008 ～ 0.010	<0.008 ～ 0.010	0.013	<0.008 ～ 0.011	<0.008 ～ 0.010	0.014	<0.008	<0.008	<0.008

n=2 平均値又は範囲

(11) 薬物動態（豚、筋肉内投与①）

豚（交雑種(LWD)、約3か月齢、雄3頭及び雌9頭）にアモキシシリソルビタード製剤を単回筋肉内投与（アモキシシリソルビタードとして 30 mg(力価)/kg 体重）し、血漿中濃度等を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイ（検出限界 0.04 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ ）により測定した。胆汁については前述の菌株による定量が不可能であったため、*M. luteus* ATCC 9341 を用いたバイオアッセイにより測定した（検出限界 0.04 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ ）。（参照 10）

① 吸収

豚（3頭/時点）を用いて、投与前並びに投与0.5、1、2、4、6、8、12、32、48、56及び72時間後の計12時点における血漿中アモキシシリソ濃度を測定した。

血漿中濃度は、投与0.5時間後にC_{max}（3.42 μg(力価)/mL）に達し、投与4時間後には約1 μg(力価)/mLまで減少した後、投与12時間後までほぼ平衡状態を保ち、以後徐々に減少した。豚では、牛でみられたような二峰性の濃度変化はみられなかったが、牛と豚における薬物の吸収及び排泄速度の違いによると考えられた。

② 排泄

豚（3頭）を用いて、投与前並びに投与後0～6、6～24、24～48及び48～72時間の計5期間に排泄された尿及び糞中アモキシシリソ濃度を測定した。

尿及び糞中アモキシシリソ濃度を表18及び19に示した。

糞中排泄は、投与後24～48時間で0.04 μg(力価)/g未満から1.33 μg(力価)/gであるのに対し、尿中では同期間に31.8 μg(力価)/gが検出され、尿中排泄が主要な排泄経路であると考えられた。また、投与量の約40%が投与48時間後までの尿に排泄された。糞中へのアモキシシリソの排泄はほとんどみられなかった。

表18 豚におけるアモキシシリソ製剤単回筋肉内投与後の尿中排泄率（%）^a

投与後時間 (hr)			
0～6	0～24	0～48	0～72
11.2 ± 8.25	37.0 ± 18.3	39.6 ± 20.7	39.6 ± 20.7

n=3

a：投与量に対する割合

表19 豚におけるアモキシシリソ製剤単回筋肉内投与後の糞中排泄率（%）^a

投与後時間 (hr)			
0～6	0～24	0～48	0～72
0.03 ± 0.05	0.07 ± 0.09	0.10 ± 0.13	0.10 ± 0.13

n=3

a：投与量に対する割合。検出限界以下は0%として算出した。

③ 分布

豚（3頭/時点）を用いて、投与0.5及び24時間後の2時点における血漿、組織、膀胱内尿及び胆汁中アモキシシリソ濃度を測定した。

各組織中アモキシシリソ濃度は、腎臓及び胆汁を除き、投与24時間後で投与0.5時間後より約60～80%減少した。投与24時間後において腎臓及び胆汁中濃度が増加しており、尿中排泄を主とする生体内からのアモキシシリソの排泄が行われていることを示すものと考えられた。また、投与製剤の標的器官である肺、気管及び鼻甲介骨中濃度の血漿中濃度に対する割合は、投与0.5時間後にはそれぞれ49.5%、23.1%、14.3%、投与24時間後には、それぞれ33.8%、31.0%及び19.7%となった。

(12) 薬物動態(豚、筋肉内投与②)

豚(交雑種(LWD)、約3か月齢、去勢雄、3頭/群)にアモキシシリソルブタノイド製剤を単回筋肉内投与(アモキシシリソルブタノイドとして7.5、15又は30 mg(力価)/kg 体重)し、投与0.5、1、2、4、6、8、24、30及び48時間後に血清中アモキシシリソルブタノイド濃度を*B. stearothermophilus*の胞子懸濁液によるバイオアッセイ(検出限界0.05 μg(力価)/mL)により測定した。

薬物動態パラメーターを表20に示した。

C_{max}及びAUCが用量依存的に増加した。(参照10)

表20 豚におけるアモキシシリソルブタノイド製剤単回筋肉内投与後の薬物動態パラメーター

投与量 (mg(力価)/kg 体重)	薬物動態パラメーター			
	T _{max} (hr)	C _{max} (μg(力価)/mL)	T _{1/2} (hr)	AUC (μg(力価)・hr/mL)
7.5	0.50±0.0	1.09±0.6	8.51±3.5	17.3±6.5
15	0.50±0.0	1.94±0.3	10.1±4.1	31.7±4.5
30	0.70±0.3	2.82±1.0	10.5±2.4	56.4±0.9

n=3

(13) 薬物動態(豚、経口、筋肉内又は静脈内投与)

豚にアモキシシリソルブタノイドを異なる投与経路(静脈内、筋肉内又は経口)で投与した薬物動態試験が数試験実施された。静脈内投与におけるVdss及びMRTが低値であることから、アモキシシリソルブタノイドは投与後速やかに組織分布し、消失することが示された。経口投与では、剤形及び投与時の給餌の有無により、バイオアベイラビリティが異なった(11~50%)。(参照4)

豚(品種、性別及び頭数不明)を用いて、アモキシシリソルブタノイドの静脈内、筋肉内又は経口投与による比較クロスオーバー試験が実施され、様々な剤形におけるバイオアベイラビリティについて検討した。試験に用いた被験物質は、静脈内投与用のNa塩、筋肉内投与用の三水和物(血漿中濃度を維持する期間がこれまでと同様(従来型)又はより長期間(長期間作用型)となるよう、油性基材を使用)及び経口投与用の三水和物(水溶液として使用)であった。血漿中アモキシシリソルブタノイド濃度をHPLCにより測定し、モーメント解析法を用いて各動物の薬物動態パラメーターを検討した。

静脈内投与(8.6 mg/kg 体重)後、アモキシシリソルブタノイドは速やかに消失し、MRTは1.4時間であった。従来型の筋肉内投与(14.7 mg/kg 体重)後、血漿中アモキシシリソルブタノイド濃度は投与2時間後には5.1 μg/mLに達し、バイオアベイラビリティは約83%であった。しかし、長期間作用型の筋肉内投与後では、バイオアベイラビリティは111%と算出された。反対に、アモキシシリソルブタノイドの経口投与における吸収は、特に給餌した動物では緩徐であり不完全であった。給餌動物では、投与1.9時間後にはC_{max}(1.6 μg/mL)に達し、絶食動物では、投与3時間後にはより低値のC_{max}(0.8 μg/mL)に達した。経口投与のバイオアベイラビリティは、給餌動物で31%、絶食動物で28%であった。報告されたバイオアベイラビリティ、C_{max}及びT_{max}に有意な違いはみられなかった。

豚におけるアモキシシリソの静脈内及び筋肉内投与後の薬物動態パラメーターを表21及び22に示した。(参照4)

表21 豚におけるアモキシシリソ静脈内投与後の薬物動態パラメーター

投与量 (mg/kg 体重)	薬物動態パラメーター			
	AUC (mg · hr /L)	Vdss (L/kg)	MRT (hr)	CL _B (L/hr/kg)
8.6	23.5±3.7	0.55±0.05	1.5±0.20	0.37±0.06
8.6	17.0±3.4	0.63±0.17	1.2±0.20	0.52±0.10
15	4,084±1,011 (μ g/min/mL)	0.81	1.5±0.42	3.9±1.2 (mL/min/kg)
20	67.11±4.19	1.07±0.08	3.54±0.43	0.30±0.02
20	23.6±2.44	NA	NA	NA
20	26.17±4.79	0.42±0.12	0.53±0.06	0.78±0.14

n 数不明 NA : 算出せず

表22 豚におけるアモキシシリソ筋肉内投与後の薬物動態パラメーター

投与量 (mg/kg 体重)	T _{max} (hr)	C _{max} (μ g/mL)	AUC (mg · hr/L)	MRT (hr)	バイオアベイラビリティ
14.7	2.0±0.7	5.1±0.8	33.1±3.9	8.8±2.6	0.82±0.08
20	1.21±0.73	8.54±3.4	27.8±10.4	ND	1.18
7.5	NA	1.12±0.45	21.0±12.0	NA	NA
14.1 ^a	1.3±0.5	1.7±1.0	47.6±7.0	66.8±26.2	1.26±0.24
15 ^a	NA	2.81±0.48	42.9±9.93	NA	NA

n 数不明 NA : 算出せず

a : アルミニウムステアリン酸を含む長期間作用型の製剤

別の試験では、アモキシシリソの経口投与におけるバイオアベイラビリティは、餌との相互作用によって相当小さくなるということが示唆された。絶食した豚にアモキシシリソを胃内挿管による単回経口投与(20 mg/kg 体重、200 mL の飲水に溶かして投与)したところ、投与30分後にはC_{max}(約 21.55 μ g/mL)に達し、バイオアベイラビリティは約 91%であった。これらの値は、餌とともに投与した場合に比べてかなり高かった。(参照4)

(14) 薬物動態試験(羊、静脈内及び筋肉内投与)

羊(品種及び性別不明、10頭)を用いて、アモキシシリソナトリウムを単回静脈内及び筋肉内投与(10 mg/kg 体重、溶液)並びにアモキシシリソ三水和物を単回筋肉内投与(10 mg/kg 体重、懸濁液)による薬物動態試験がクロスオーバー法で実施された。採血は、アモキシシリソナトリウム溶液の静脈内投与では、投与前並びに投与1、5、10、15、30及び45分後並びに1、1.5、2、2.5及び3時間後に、筋肉内投与では、投与前並びに投与5、10、15、30及び45分後並びに1、1.5、2、3、4及び5時間後に、アモキシシリソ三水和物の筋肉内投与では、投与前、投与15、30及び45分後、

並びに 1、1.5、2、4、6、8、10 及び 12 時間後に実施された。

結果を表 23 に示した。

アモキシシリソの体内動態は二次指數関数的な推移であった。急速な分布相 (α 相) の消失速度定数 $14.36 \pm 5.30/\text{hr}$ 及び緩やかな消失相 (β 相) の消失速度定数 $1.92 \pm 0.48/\text{hr}$ から、静脈内投与後速やかに分布し、排泄されることが示唆された。アモキシシリソナトリウムの筋肉内投与後では、静脈内投与後に比較してより高い血漿中アモキシシリソ濃度が持続した。同じ投与経路（筋肉内投与）では、アモキシシリソ三水和物の方がアモキシシリソナトリウムより消失が遅かった。アモキシシリソ三水和物の懸濁液のバイオアベイラビリティは 73% であり、アモキシシリソナトリウムのバイオアベイラビリティ（69%）と同様であった。（参照 4）

表 23 羊におけるアモキシシリソ静脈内又は筋肉内投与後の薬物動態パラメーター

パラメーター	静脈内	筋肉内	
	アモキシシリソ ナトリウム	アモキシシリソ ナトリウム	アモキシシリソ 三水和物
AUC _{0-∞} ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	21.83 ± 8.00	15.05 ± 1.82	15.40 ± 1.05
C _{max} ($\mu\text{g}/\text{L}$)		13.42 ± 5.36	2.48 ± 0.54
T _{max} (hr)		0.36 ± 0.21	0.98 ± 0.15
T _{1/2} (hr)	0.38 ± 0.09	0.55 ± 0.15	
MRT (h)	0.48 ± 0.15	1.07 ± 0.30	8.57 ± 2.78
α (hr^{-1})	14.36 ± 5.30		
β (hr^{-1})	1.92 ± 0.48		

n=10

（15）薬物動態試験（山羊、静脈内投与）

泌乳中の山羊（品種及び性別不明、10 頭）にアモキシシリソを単回静脈内投与（20 mg/kg 体重）し、薬物動態試験が実施された。投与 0.05、0.10、0.15、0.25、0.5、0.75、1、1.25、1.5、2、3、4、5、7 及び 9 時間後に血液を採取し、コンパートメント及びモーメント解析法により血漿中濃度一時間のデータを解析した。

薬物動態パラメーターを表 24 に示した。

体内動態は、二次指數関数的なプロファイルに合致した（2-コンパートメントモデル）。アモキシシリソは速やかに分布し、消失は緩やかであった。また、アモキシシリソの単独投与でも、クラブラン酸との併用でも、アモキシシリソ及びクラブラン酸の消失半減期及びクリアランスに有意な差はみられなかった。（参照 4）

表 24 山羊におけるアモキシシリソ静脈内投与後の薬物動態パラメーター

AUC (mg · hr/L)	MRT (hr)	CL (L/hr/kg)	Vdss (L/kg)
163.18 ± 22.15	1.47 ± 0.19	0.12 ± 0.01	0.16 ± 0.02

(16) 薬物動態試験（羊及び山羊、静脈内及び筋肉内投与）

① 静脈内投与

アモキシシリソの体内動態に関する動物種間の違いを検討するため、羊（品種、性別及び頭数不明）及び山羊（品種、性別及び頭数不明）にアモキシシリソを単回静脈内投与（10 mg/kg 体重）する薬物動態比較試験が 2 試験実施された。

結果を表 25 及び 26 に示した。

羊と山羊では、測定した薬物動態パラメーターに有意差はみられなかった。（参照 4）

表 25 羊及び山羊におけるアモキシシリソ単回静脈内投与後の薬物動態パラメーター①

パラメーター	動物種	
	羊 (n=6)	山羊 (n=5)
AUC ($\mu\text{g} \cdot \text{min}/\text{mL}$)	1,004±111	895±129
CL ($\text{mL}/\text{min}/\text{kg}$)	10.1±1.1	11.41±1.61
Vd (mL/kg)	667±106	953±350
Vdss (mL/kg)	220±20	470±259
$T_{1/2\alpha}$ (min)	11±7	10±5
$T_{1/2\beta}$ (min)	46±3	66±9

平均±標準偏差

表 26 羊及び山羊におけるアモキシシリソ単回静脈内投与後の薬物動態パラメーター②

薬物動態パラメーター	動物種	
	羊 (n=5)	山羊 (n=5)
AUC ($\mu\text{g} \cdot \text{min}/\text{mL}$)	1,603.47±233.03	1,832.73±289.68
CL ($\text{mL}/\text{min}/\text{kg}$)	6.34±1.03	5.42±0.78
Vdss (L/kg)	0.46±0.08	0.39±0.06
$T_{1/2\alpha}$ (min) ^a	8.38±1.39	6.43±0.85
$T_{1/2\beta}$ (min) ^a	76.01±10.58	61.22±12.79

平均±標準偏差

a : 調和平均

② 筋肉内投与

羊及び山羊（品種及び性別不明、各 5 頭/群）にアモキシシリソを単回筋肉内投与（10 mg/kg 体重）し、薬物動態試験が実施された。

結果を表 27 に示した。

両動物種の薬物動態パラメーターに有意差はみられなかった。静脈内投与後の血漿中濃度一時間曲線は 2-コンパートメントモデルと合致していたが、筋肉内投与後の血漿中濃度プロファイルは、一次吸収速度及び一次排泄速度を有する 1-コンパートメントモデルにより合致していた。山羊及び羊におけるアモキシシリソのバイオアベイラビリティはいずれも 90%超であり、筋肉内投与の場合、アモキシシリソがほぼ完全に吸収されることが示唆された。（参照 4）

表 27 羊及び山羊におけるアモキシシリソ単回筋肉内投与後の薬物動態パラメーター

パラメーター	動物種	
	羊 (n=5)	山羊 (n=5)
C _{max} (μg/mL)	9.47±1.33	11.03±0.97
T _{max} (min)	54.1±7.6	50.9±6.4
MRT (min)	128.8±9.4	121.9±14.8
AUC (μg · min/mL)	1,512.7±128.8	1,685.9±182.0
バイオアベイラビリティ	0.95±0.06	0.91±0.09

n=5

(17) 薬物動態試験（鶏、経口投与）

① 血清中濃度

鶏（肉用種、4週齢、性別及び羽数不明）にアモキシシリソを単回経口投与（100 mg(力価)/kg 体重）し、血清中濃度を測定した。

薬物動態パラメーターを表 28 に示した。（参照 5）

表 28 鶏におけるアモキシシリソ単回経口投与後の薬物動態パラメーター

C _{max} (μg(力価)/mL)		T _{max} (hr)		AUC (μg(力価)· hr/mL)	T _{1/2} (hr)	Kel (hr ⁻¹)	Ka (hr ⁻¹)
実測値	算定値	実測値	算定値				
11.98	13.65	0.5	0.16	21.23	0.96	0.72	21.28

n 数不明

鶏（肉用種、体重 2.49 kg、30 羽）にアモキシシリソを単回経口投与（50 mg(力価)/kg 体重）し、薬物動態試験が実施された。投与 0.25、0.5、1、1.5、2、3、6、12、24 及び 48 時間後に血清中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイ（検出限界 0.015 μg/mL）により測定した。なお、本試験はアンピシリンも投与するクロスオーバー試験として実施された。

血清中濃度は、投与 30 分後には C_{max} (47.1 μg/mL) に達し、投与 12 時間後には検出限界未満となった。T_{1/2} は 0.96 時間であった。（参照 8）

鶏にアモキシシリソ製剤を飲水投与（アモキシシリソとして 15 又は 50 mg(力価)/kg 体重）し、薬物動態試験が実施された。卵用種（白色レグホン種、体重約 400 g、雌、羽数不明）に 15 mg(力価)/kg 体重を、肉用種（体重約 2 kg、雌雄、羽数不明）に 50 mg(力価)/kg 体重を、短時間（30 分～1 時間）で摂取可能となるように濃度を調製し飲水投与した。

薬物動態パラメーターを表 29 に示した。（参照 5）

表 29 鶏におけるアモキシシリソ製剤飲水投与後の薬物動態パラメーター

パラメーター		投与量 (mg(力価)/kg 体重)	
		15	50
Ka (hr ⁻¹)		1.85	24.24
Kel (hr ⁻¹)		1.85	0.87
T _{1/2} (hr)		0.37	0.80
T _{max} (hr)	実測値	0.5	0.5
	算定値	0.54	0.14
C _{max} (μg(力価)/mL)	実測値	3.12	15.65
	算定値	3.20	20.16
AUC (μg(力価) · hr/mL)		4.70	26.29

n 数不明

② 排泄及び代謝

人工肛門を施した鶏（卵用種、性別不明、3羽）にアモキシシリソ製剤を単回強制経口投与（アモキシシリソとして30 mg(力価)/kg 体重）し、投与12時間後までの尿及び糞中排泄について、バイオアッセイ及びHPLCにより経時的に測定した。

結果を表30に示した。

投与量の多く（バイオアッセイ27.8～40.9%、HPLC34.3～46.3%）が尿中に排泄され、糞中にはわずか（バイオアッセイ0.1～5.8%）しか排泄されなかつた。また、HPLCにより測定した結果では、アモキシシリソの代謝物であるペニシロ酸⁴(AMPA)は、3例中1例の尿中では8.4%（ペニシロ酸/(ペニシロ酸+アモキシシリソ)）みられたが、他の2例の尿中では0.3%であった。（参照5）

⁴ 参照5ではペニシロ酸と記載されているが、アモキシシロ酸と考えられる。

表30 鶏におけるアモキシシリソ製剤単回強制経口投与後の尿及び糞中排泄率(%)^a

試料	動物	検出物質	投与後時間(hr)				計
			0~3	3~6	6~9	9~12	
尿	1	アモキシシリソ ^b	20.9	5.3	1.3	0.3	27.8
		アモキシシリソ +AMPA ^c	23.0	6.8	3.9	0.5	34.3
	2	アモキシシリソ ^b	37.2	2.1	0.6	0.1	40.0
		アモキシシリソ +AMPA ^c	39.4	2.5	0.8	0.1	42.9
	3	アモキシシリソ ^b	30.9	8.4	1.3	0.3	40.9
		アモキシシリソ +AMPA ^c	33.1	10.6	2.1	0.5	46.3
糞	1	アモキシシリソ ^b	1.6	3.4	0.6	0.3	5.8
		アモキシシリソ +AMPA ^c					
	2	アモキシシリソ ^b	<0.0	0.1	1.0	<0.0	1.1
		アモキシシリソ +AMPA ^c					
	3	アモキシシリソ ^b	<0.0	<0.0	<0.0	<0.0	0.1
		アモキシシリソ +AMPA ^c					

a : 投与量に対する割合

b : バイオアッセイによる測定値

c : HPLC による測定値

(3) 分布

鶏（品種及び性別不明、3羽）にアモキシシリソ製剤を単回経口投与（アモキシシリソとして50mg(力価)/kg体重、1%CMC溶液に懸濁）し、経時的に血清、組織及び胆汁中濃度を測定した（定量限界0.04μg(力価)/g又はμg(力価)/mL、胆汁のみ0.1μg(力価)/mL）。

結果を表31に示した。

組織中濃度は、投与約30分後には最高値に達すると考えられ、その後減少して投与24時間後には定量限界未満又はその付近の値となった。アモキシシリソは、肝臓及び胆汁中に高濃度に分布することから、腸肝循環すると考えられるが、投与24時間後には血清中から検出されなくなるため、体内に長時間残留することはないと考えられた。（参照5）

表 31 鶏におけるアモキシシリソルブコート単回経口投与後の血清、組織及び胆汁中濃度 ($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$)

試料	投与後時間 (hr)					
	0.5	1	2	4	8	24
血清	11.9	5.32	2.05	1.07	0.09	<0.004
肝臓	14.8	7.05	2.24	0.880	0.160	0.005~<0.004
腎臓	69.1	29.4	10.2	7.50	1.32	0.007
筋肉	1.12	0.746	0.212	0.098	0.027	0.004~<0.004
脂肪	1.64	1.17	0.210	0.070	0.099	0.004~<0.004
心臓	3.71	1.92	0.592	0.250	0.038	0.008~<0.004
肺	4.37	2.55	0.723	0.340	0.044	<0.004
胆汁	131	152	127	81	12.2	<0.1

n=3 定量限界 : 0.04 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$ 胆汁のみ 0.1 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$

鶏（肉用種、性別不明、体重 2.7 kg、6 羽/時点/群）にアモキシシリソルブコートを単回強制経口投与（50 mg(力価)/kg 体重）し、投与 1、6、12 及び 24 時間後の血清、組織及び胆汁中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した（検出限界 0.015 $\mu\text{g}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}/\text{mL}$ ）。

結果を表 32 に示した。

投与 1 時間後の濃度では、胆汁が最高濃度であり、次いで小腸、卵巣、腎臓、肝臓、心臓、脾臓、肺、筋肉、血清の順に高かった。投与 6 時間後では、胆汁、腎臓、卵巣、肝臓、血清、小腸、脾臓、心臓の順に高く、筋肉及び肺で検出限界未満となった。投与 12 時間後では胆汁のみから検出され、投与 24 時間後でも検出された。（参照 8）

表 32 鶏におけるアモキシシリソルブコート単回強制経口投与後の血清、胆汁及び組織中濃度 ($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$)

試料	投与後時間 (hr)			
	1	6	12	24
血清	0.448	0.117	<0.015	<0.015
肝臓	16.928	0.600	<0.015	<0.015
腎臓	21.192	0.894	<0.015	<0.015
筋肉	0.492	<0.015	<0.015	<0.015
小腸	138.502	0.067	<0.015	<0.015
心臓	9.201	0.039	<0.015	<0.015
肺	3.901	<0.015	<0.015	<0.015
脾臓	4.101	0.046	<0.015	<0.015
卵巣	26.820	0.630	<0.015	<0.015
胆汁	927.500	4,516.667	4,003.333	5.586

n=6 検出限界 : 0.015 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$

(18) 薬物動態試験（鶏、静脈内及び経口投与）

鶏（品種及び性別不明、8 羽/群）にアモキシシリソルブコートを単回静脈内又は単回経口投与（10 mg/kg 体重）し、投与 0.25、0.5、1、2、4、6、8、10、12 及び 24 時間後の血漿中濃度を HPLC により測定した。

薬物動態パラメーターを表 33 に示した。

アモキシシリソの消失プロファイルは静脈内又は経口投与において同様であった。

経口投与では、投与 1.00 ± 0.06 時間後に C_{max} ($160.40 \pm 4.67 \mu\text{g/mL}$) に達した。血漿中アモキシシリソ濃度は緩やかに低下し、経口投与 24 時間後まで $15 \mu\text{g/mL}$ 超の濃度が持続した。(参照 4)

表 33 鶏における単回静脈内又は単回経口投与後の薬物動態パラメーター

パラメーター	投与経路	
	静脈内	経口
$T_{1/2\beta}$ (hr)	8.17 ± 0.31	9.16 ± 0.60
Vd_{ss} (L/kg)	0.042 ± 0.002	
AUC (mg · hr/L)	2449.3 ± 174.8	1534.6 ± 114.9
F (%)		63.00 ± 4.58
MRT (hr)	10.46 ± 0.51	12.26 ± 0.81
CL (L/hr/kg)	0.004 ± 0.001	0.004 ± 0.001
C_{max} ($\mu\text{g/mL}$)		160.40 ± 4.67
T_{max} (hr)		1.00 ± 0.06

n=8

(19) 薬物動態試験（鯛、混餌投与）

鯛（尾数及び体重不明）にアモキシシリソ三水和物を混餌投与 (80 mg/kg 体重) 又は単回静脈内投与 (40 mg/kg 体重) し、アモキシシリソ濃度をバイオアッセイ又は放射免疫測定法により測定した。経口投与後の相対的バイオアベイラビリティは、 0.33% であった。(参照 12)

(20) 薬物動態試験（丸小判、経口投与）

丸小判 (*Trachinotus blochii*、 $160.4 \pm 27.7 \text{ g}$ 、尾数不明) にアモキシシリソ三水和物を単回経口投与 (40 mg/kg 体重) 又は 5 日間経口投与 (40 mg/kg 体重) した。試験は水温 $25 \sim 27^\circ\text{C}$ で実施した。投与後の血清、肝臓、腎臓及び筋肉中アモキシシリソ濃度を HPLC により測定した(定量限界 100 ng/g)。

投与後の薬物動態パラメーターを表 34 に示した。(参照 12)

表 34 丸小判におけるアモキシシリソ三水和物単回経口投与後の薬物動態パラメーター

試料	最高濃度 (ng/mL 又は ng/g)	T_{max} (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
血清	7,360	0.5	7.4
肝臓	6,170	0.5	18.3
腎臓	4,270	0.5	12
筋肉	1,960	2	17.3

n 数不明 定量限界 : 100 ng/g

(21) 薬物動態試験（うなぎ、経口及び静脈内投与）

うなぎ (*Anguilla japonica*、 $220 \pm 10 \text{ g}$ 、尾数不明) にアモキシシリソ三水和物を単

回強制経口投与 (40 又は 80 mg/kg 体重) 又は単回静脈内投与 (1 mg/kg 体重) した。試験は水温 $28 \pm 1.5^{\circ}\text{C}$ で実施した。投与後の血漿中アモキシシリソル濃度を HPLC により測定した (定量限界 0.2 $\mu\text{g}/\text{mL}$)。

薬物動態パラメーターを表 35 に示した。

経口投与後の吸収は速やかであり、AUC は用量に比例した。(参照 12)

表 35 うなぎにおけるアモキシシリソル三水和物単回強制経口及び単回静脈内投与後の薬物動態パラメーター

パラメーター	強制経口 (mg/kg 体重)		静脈内 (mg/kg 体重)
	40	80	
終末相 $T_{1/2}$ (hr)	868	3,139	2,989
MRT (hr)			2,527
バイオアベイラビリティ (%)	1.6	1.1	

n 数不明

(2 2) 薬物動態試験 (ひらめ、経口、筋肉内及び静脈内投与)

ひらめ (*Paralichthys olivaceus*、500 \pm 20 g、尾数不明) にアモキシシリソル三水和物を投与した。試験は水温 $20 \pm 1.5^{\circ}\text{C}$ で実施した。2 群に単回強制経口投与 (40 又は 80 mg/kg 体重) し、別の 2 群に単回筋肉内投与 (30 又は 60 mg/kg 体重) し、別の 1 群に単回静脈内投与 (6 mg/kg 体重) した。投与後の血漿中アモキシシリソル濃度を HPLC により測定した (定量限界 0.1 $\mu\text{g}/\text{mL}$)。

薬物動態パラメーターを表 36 に示した。(参照 12)

表 36 ひらめにおけるアモキシシリソル三水和物単回強制経口、単回筋肉内及び単回静脈内投与後の薬物動態パラメーター

パラメーター	強制経口 (mg/kg 体重)		筋肉内 (mg/kg 体重)		静脈内 (mg/kg 体重)
	40	80	30	60	
終末相 $T_{1/2}$ (hr)	259	285	27	39	97
バイオアベイラビリティ (%)	9	3.6	86	53	

n 数不明

(2 3) 薬物動態試験 (ひらめ、筋肉内投与)

ひらめ (*P. olivaceus*、尾数不明) にアモキシシリソルナトリウムを単回筋肉内投与し、血漿中アモキシシリソル濃度を HPLC により測定する試験を 2 試験実施した。

試験設計及び投与後の MRT を表 37 に示した。

アモキシシリソルの吸収は速やかであり、AUC は用量に比例した。(参照 12)

表 37 ひらめにおけるアモキシシリソナトリウム単回筋肉内投与試験の試験設計及び投与後のMRT

試験	投与量 (mg/kg 体重)	体重 (g)	水温 (°C)	HPLC の定量限界 ($\mu\text{g/mL}$)	MRT (hr)
1	12.5	140±22	23±1	0.04	18.8
	125				14.4
2	40	821±125	22±1	0.54	13.7
	80				15.9

n 数不明

(24) 薬物動態試験（かれい目魚類、筋肉内投与）

かれい目魚類（種、体重及び尾数不明）にアモキシシリソナトリウムを単回筋肉内投与（10、20 及び 40 mg/kg 体重）し、血漿中アモキシシリソナトリウム濃度を HPLC により測定した（定量限界不明）。

AUC は、用量に比例し、10、20 及び 40 mg/kg 体重投与群の MRT は、それぞれ 12.0、12.4 及び 16.4 hr であった。（参 12）

(25) 薬物動態試験（ヒト）

① 吸収

ヒトにおける経口投与後のアモキシシリソナトリウムの薬物動態は、実験動物と同様に、速やかに吸収、分布及び排泄し、蓄積しないことが特徴的である。アモキシシリソナトリウムの単回経口投与（500 mg/人）後では、 C_{\max} は 5~10 $\mu\text{g/mL}$ の範囲であり、 T_{\max} は 1~2 時間であった（表 38）。経口投与後のバイオアベイラビリティは 80% 以上であり、胃内の食物に影響されなかった。ヒトにおけるアモキシシリソナトリウムの吸収は、実験動物と同様に、おそらく担体輸送による飽和過程を有する。全身クリアランスは 0.2~0.34 L/kg 体重/hr の範囲であった。通常の用量の範囲内であれば、アモキシシリソナトリウムの薬物動態はクラブラン酸に影響を受けることはなかった。（参照 2）

表 38 ヒトにおけるアモキシシリソルビタミンC経口投与後の薬物動態パラメーター

投与物質	人数	投与量 (mg/人)	C _{max} (μg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
塩不明	8	500	7.6	1.5	1.0
ナトリウム塩	30	250	14.8	1.1	
		500	11.8	1.2	
		1,000	9.5	1.6	
三水和物	9	500	9.5	1.5	1.0
三水和物	16	500(絶食)	8.9	1.9	
		500(非絶食)	8.8	2.4	
三水和物	12	375	8.1	1.0	1.7
		750	13.0	1.5	1.5
		1,500	17.9	1.75	1.6
		3,000	28.7	2.0	1.7
アモキシシリソルビタミンC 三水和物／ クラブラン酸カリウム	144	250/125 ^a	4.3	1.1	1.4
		500/125(錠剤) ^a	6.8	1.5	1.5
		500/125(懸濁液) ^a	7.6	1.1	1.5
		875/125 ^a	9.9	2.0	1.8

a : 左の数値はアモキシシリソルビタミンCの三水和物の投与量、右の数値はクラブラン酸カリウムの投与量

② 排泄

ヒトにおけるアモキシシリソルビタミンCの経口投与後の尿中排泄率をバイオアッセイで測定したところ、総投与量の43.4～60%超の範囲であった。しかしながら、バイオアッセイでは抗菌活性がない代謝物は測定されないと考えられる。

ある試験では、ヒト、ラット及びイヌにおいて尿に排泄される総薬物量の約20%を代謝物が占めることが示された（表39）。アモキシシリソルビタミンCの腎排泄は糸球体濾過及び尿細管における能動分泌の両方によると考えられた。（参照2）

表 39 ヒト、ラット及びイヌにおけるアモキシシリソルビタミンC経口投与後0～6時間の尿中排泄率(%)^a

対象	投与経路	アモキシシリソルビタミンC	AMA	アモキシシリソルビタミンC+AMA	アモキシシリソルビタミンC及びAMAの尿中総量に対するAMAの割合
ヒト	経口	60	14	74	19
ラット	経口	8	2	10	20
	筋肉内	62	10	72	14
イヌ	経口	11	7	18	39
	筋肉内	61	5	66	8

AMA : アモキシシリソルビタミンC n 数不明

a : 投与量に対する割合

健常なヒト（男性、23～24歳、体重58～60kg、3名）に、アモキシシリソルビタミンCを単回

経口投与（500 mg/人、カプセル）し、投与後 8 時間の尿中アモキシシリソル及び代謝物濃度を HPLC により測定した（定量限界不明）。

結果を表 40 に示した。

経口投与後 8 時間の尿には、総投与量の 63.7~81.8%がアモキシシリソル及び代謝物として排泄された。（参照 13）

表 40 ヒトにおけるアモキシシリソル単回経口投与後 8 時間のアモキシシリソル及び代謝物の尿中排泄率（%）^a

被験者	アモキシシリソル	アモキシシロ酸 (AMA) ^b	アモキシシリソルペナ マルディック酸 (APM) ^b	総計
1	57.1 (285.66) ^c	14.5 (72.57) ^c	6.3 (31.60) ^c	78.0 (389.83) ^c
2	47.9 (239.47) ^c	11.0 (54.99) ^c	4.8 (24.21) ^c	63.7 (318.67) ^c
3	61.1 (305.42) ^c	16.3 (81.26) ^c	4.5 (22.45) ^c	81.8 (409.13) ^c

a : 投与量に対する割合

b : アモキシシリソル相当量に換算した値

c : 排泄量 (mg)

（26）代謝試験

アモキシシリソルの 2 種の主要代謝物は AMA (アモキシシロ酸) 及び DCP (アモキシシリソルピペラジン-2,5-ジオン) である。これらの代謝物は、アモキシシリソルが有していた抗菌活性を失っているが、AMA はアレルゲンの可能性を有していると考えられる。（参照 4）

① ラット

ラット (Wistar 系、雄、匹数不明) にアモキシシリソルを単回経口投与（15 又は 60 mg/kg 体重）したところ、投与量の 60~70%が投与後 24 時間以内に未変化体として尿中に排泄された。アモキシシリソルの一部は、AMA 及び DCP に代謝された。（参照 4）

② 豚

豚（品種、性別及び頭数不明）にアモキシシリソルを経口又は静脈内投与し、門脈及び頸静脈の血漿を用いてアモキシシリソルの主要代謝物 (AMA 及び DCP) の動態について比較した（表 41⁵）。静脈内投与では、ほぼ投与直後に、血漿中に AMA 及び DCP が高い濃度で検出されたが、経口投与では、両代謝物はアモキシシリソルの吸収がほとんど終了した後に血漿中に検出された。門脈と頸静脈血の血漿において、経口投与又は静脈内投与後の濃度一時間プロファイルから得られたアモキシシリソル及び 2 種類の代謝物の薬物動態パラメーターに有意な差はみられなかった ($p>0.05$)。経口投与で

⁵ 表 41 は、参照 4 から引用した。

は、アモキシシリソの $T_{1/2}$ は 0.75 時間、AMA の $T_{1/2}$ は 2.7 時間であったことから、代謝物のクリアランスはより緩徐であることが示された。糸球体濾過及び尿細管の能動分泌の両方により排泄されるアモキシシリソと比較して、腎臓の近位尿細管の輸送担体に β -ラクタム構造の開裂が認識されないことから、AMA は糸球体濾過のみで排泄されると考えられた。(参照 2、4)

表 41 豚におけるアモキシシリソ単回静脈内又は経口投与後のアモキシロ酸 (AMA) 及びアモキシシリソピペラジン-2,5-ジオン (DKP) の血漿中薬物動態パラメータ

一

投与経路	薬物動態 パラメーター	AMA		DKP	
		門脈	頸静脈	門脈	頸静脈
静脈内	AUC _{0-∞} (mg · hr/L)	7.82±2.14	8.22±2.01	1.13±0.09	1.26±0.08
	T _{1/2} (hr)	1.94±0.21	1.85±0.29	0.41±0.04	0.45±0.02
経口	AUC _{0-∞} (mg · hr/L)	8.01±2.01	7.55±2.44	0.37±0.11	0.31±0.11
	T _{1/2} (hr)	3.30±2.70	2.07±0.46	0.88±0.62	0.84±0.66
	C _{max} (mg/L)	2.10±0.28	1.83±0.72	0.15±0.75	0.15±0.02
	T _{max} (hr)	2.60±0.98	2.45±0.40	2.13±0.40	2.13±0.60

豚（品種、性別及び頭数不明）にアモキシシリソを飲水投与（投与量不明）し、投与 12、36、60 及び 108 時間後の肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪中濃度を測定した。アモキシシリソ濃度は、投与 12 時間後において腎臓では 500 ng/g 超であったが、他の組織では全て 50 ng/g 以下であった。投与 36 時間後には、ほとんどの組織でアモキシシリソは検出されなかった。しかし、AMA は、腎臓及び肝臓に 50 ng/g より高い濃度で長期間存在した。筋肉及び脂肪では、これらの代謝物は無視できる程度であった。DKP は低濃度でみられ、全組織で投与 36 時間以内にほとんど消失した（定量限界未満）。(参照 4)

豚（品種及び性別不明、体重約 40 kg、2 頭/時点）にアモキシシリソ製剤を単回強制経口投与（アモキシシリソとして 10 mg/（力価）/kg 体重）した（[II.1. (10) ②] と同一の試験）。経時的に尿を採取し、尿中アモキシシリソ及び代謝物である AMPA⁶の濃度を HPLC により測定した。

結果を表 42 に示した。

投与 2 時間後の尿では、アモキシシリソは最高濃度を示したが、AMPA はアモキシシリソの数%しか検出されなかった。（参照 11）

⁶ 参照 11 ではペニシロ酸と記載されているが、アモキシロ酸と考えられる。

表 42 豚におけるアモキシシリソ单回強制経口投与後の尿中アモキシシリソ及びペニシロ酸 (AMPA) 濃度 ($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$)

動物	測定物質	投与後時間 (hr)				
		1	2	4	6	24
1	アモキシシリソ	74.6	360	81.2	15.9	<3.00
	AMPA	<3.00	3.83	4.73	<3.00	<3.00
2	アモキシシリソ	273	352	12.8	10.9	<3.00
	AMPA	5.29	19.6	<3.00	<3.00	<3.00

(3) *in vitro* 試験

アモキシシリソを室温で塩酸溶液 (0.1 mol/L) 中で 1 時間振とうした結果、AMA、アモキシロ酸、4-ヒドロキシフェニルグリチルアモキシシリソ及び DKP が分解産物として特定された。しかし、これらの代謝物が全て *in vivo* で形成されるかどうかは知られていない。HPLC による分析の結果、ヒト及び豚において、3 種の代謝物 ($5R,6R$)-AMA、($5S,6R$)-AMA 及びアモキシシリソ-($2R$)-ピペラジン-2',5'-ジオンが特定された。(参照 2)

(4) ヒト

健常なヒトにアモキシシリソを経口投与 (500 mg/人) し、投与後 24 時間の尿を調べた。その結果、未変化体であるアモキシシリソが 72.2%、 β -ラクタム環が開裂した代謝物である AMA⁷が 20.7% 回収された。総ペニシリソ類としては 92.9% が回収された。(参照 14)

健常なヒトにアモキシシリソを単回経口投与 (500 mg/人、カプセル) し、投与後 8 時間の尿を調べたところ、尿中にアモキシシリソ、代謝物の AMA 及びアモキシシリソペナマルディック酸 (APM) がみられ (II.1.(19)②参照)、代謝経路として図 1 が示唆された。(参照 13)

⁷ 参照 14 ではペニシロ酸と記載されているが、アモキシシリソに β -ラクタマーゼを用いて調製したと記載していることから、アモキシロ酸と判断した。

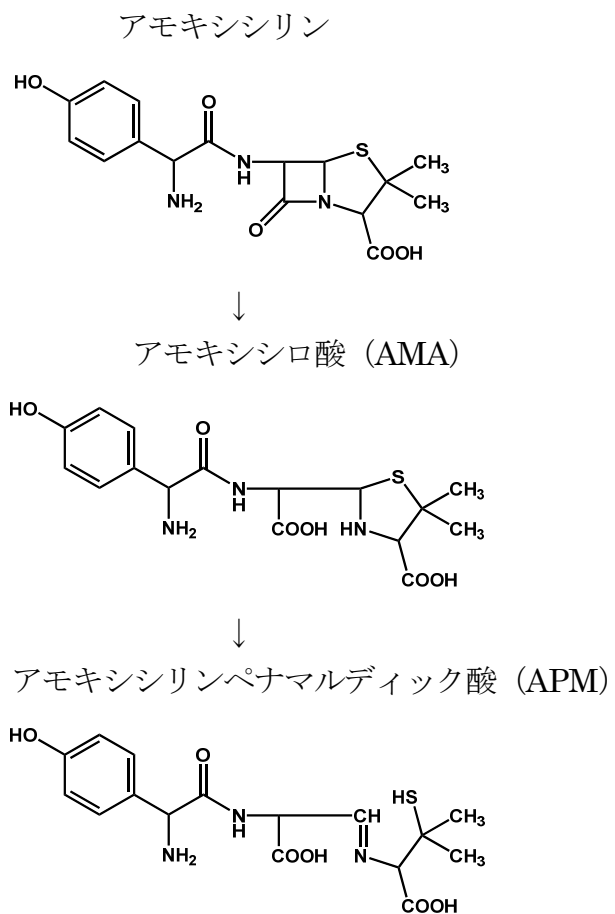


図 1 アモキシシリンの予想代謝経路

ヒト肝ミクロソームを用いた *in vitro* の試験において、アモキシシリンの代謝物を検討した。その結果、アモキシシリンの肝ミクロソームによる代謝経路として図 2 の代謝経路が予想された。(参照 15)

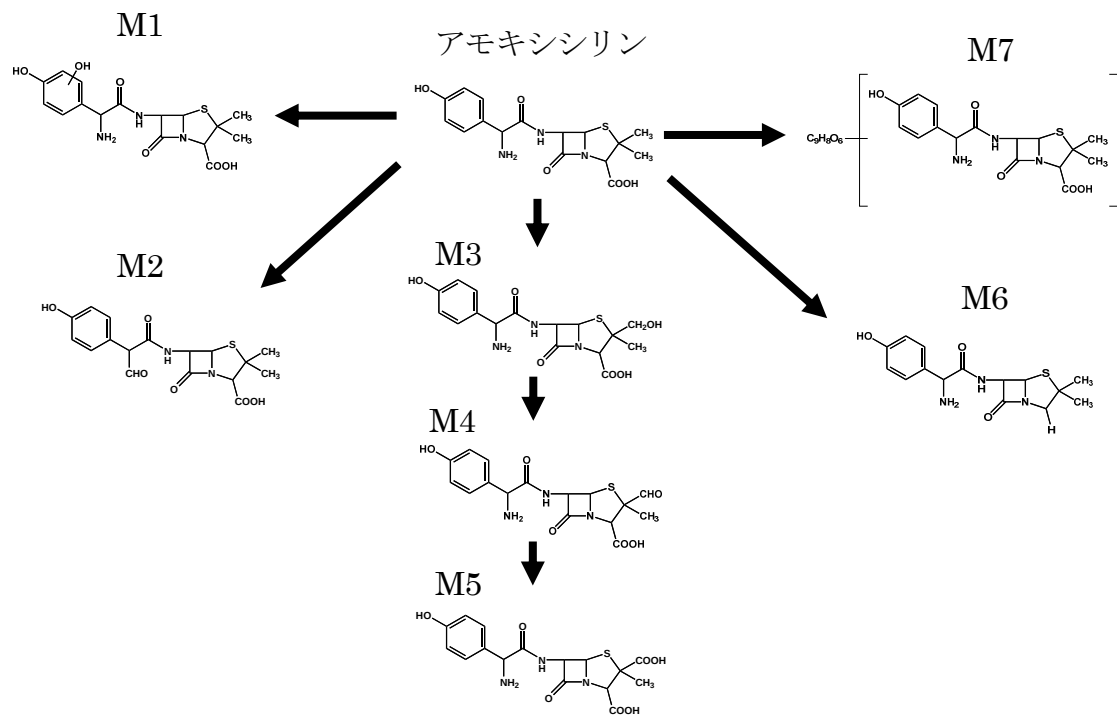


図2 ヒト肝ミクロソームを用いた *in vitro* の試験におけるアモキシシリソの予想代謝経路

2. 残留試験

(1) 残留試験（牛・反芻開始前）

① 5日間投与試験

子牛（品種及び性別不明、1～2週齢、反芻開始前、3頭/時点）にアモキシシリソ可溶性粉末を5日間代用乳に混じて投与（500 mg/頭、1日2回投与）した。投与1、3、5、7、9及び11日後に肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪を採取し、組織中濃度をバイオアッセイにより測定した（定量限界不明）。

結果を表43に示した。（参照4）

表43 子牛におけるアモキシシリソ可溶化粉末経口投与後の組織中濃度（ $\mu\text{g/g}$ ）

試料	最終投与後日数（日）					
	1	3	5	7	9	11
肝臓	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)
腎臓	0.09、0.12、 0.12	<0.01 (3)	<0.01 (3)	n.s.	<0.01 (3)	<0.01 (3)
筋肉	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)
脂肪	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)

n=3 n.s. : 試料なし 括弧内の数値は例数

子牛（品種及び性別不明、反芻開始前、3頭/時点）にアモキシシリソを5日間経口投与（400 mg/頭、1日2回投与）し、最終投与4時間並びに1、3、5、7、9、11、

12、14 及び 16 日後に肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪を採取し、組織中濃度を測定した。
(定量限界不明)

結果を表 44 に示した。 (参照 4)

表 44 子牛におけるアモキシシリソ 5 日間経口投与後の組織中濃度 ($\mu\text{g/g}$)

試 料	最終投与後日数 (日)								
	4 時間	1	3	5	7	9	11	12	14
肝 臓	0.03, 0.04, 0.01	0.02(3)	0.01(2), <0.01	0.01(3)	<0.01(2), 0.02	0.06, 0.03, 0.05	0.04(2), 0.07	<0.01(3)	<0.01(3)
腎 臓	0.16(2), 0.05	0.01, 0.11, 0.02	<0.01(3)	<0.01(2), 0.03	<0.01(3)	0.02, <0.01(2)	0.01(2), <0.01	0.02, <0.01, 0.01	<0.01(3)
筋 肉	0.01, 0.03, <0.01	<0.01(3)	0.02, <0.01(2)	0.01, <0.01(2)	0.02, <0.01, 0.05	0.01, <0.01(2)	0.02(3)	<0.01(3)	<0.01(3)
脂 肪	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(2), 0.04	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(3)	<0.01(3)

n=3 括弧内の数値は例数

② 7 日間投与試験

子牛（品種及び性別不明、体重 36.4～45.5 kg、反芻開始前、3 頭/時点）にアモキシシリソ懸濁液を 7 日間筋肉内投与 (17.6 mg/kg 体重/日) した。本製剤の推奨用量は、体重 45.5 kg 当たり 400 mg/mL (8.8 mg/kg 体重に相当) であった。投与は最初の 6 日間は右後肢に、投与 7 日目には左後肢に実施し、投与部位試料とした。最終投与 1、5、9、12、15、18 及び 21 日後の肝臓、腎臓、筋肉、脂肪及び投与部位筋肉中濃度を *B. stearothermophilus* を用いたバイオアッセイにより測定した（検出限界 0.010 $\mu\text{g/g}$ ）。なお、肩部を非投与部位の筋肉試料とした。

結果を表 45 に示した。

データには、概数で示された値及び試料の得られていない部分が相当数あった。(参照 4)

表 45 子牛におけるアモキシシリソ 7 日間筋肉内投与後の組織中濃度 ($\mu\text{g/g}$)

試料	最終投与後日数 (日)						
	1	5	9	12	15	18	21
肝臓	~1.2 (3)	0.02 (2), 0.01	<0.01 (2), n.s.	<0.01 (3)	<0.01, n.s. (2)	<0.01 (2), n.s.	<0.01 (3)
腎臓	~10 (3)	0.09, 0.03, 0.05	0.01, <0.01, n.s.	<0.01 (2), 0.02	<0.01, n.s. (2)	<0.01 (2), n.s.	<0.01 (3)
筋肉	~0.40 (2), 0.31	~0.4, <0.01 (2)	<0.01 (2), n.s.	<0.01 (3)	<0.01, n.s. (2)	<0.01 (2), n.s.	<0.01 (3)
脂肪	~0.4, 0.2 (2)	<0.01 (2), 0.02	<0.01 (2), n.s.	<0.01 (3)	<0.01, n.s. (2)	<0.01 (2), n.s.	<0.01 (3)
投与部位 筋肉	6.4, ~4.5, 0.2	0.27, 0.19, 6.4	~1.2, <0.01, n.s.	<0.01, 0.12, ~2.0	<0.01, n.s. (2)	0.18, n.s.	<0.01 (3)

n=3

n.s. : 試料なし

検出限界 : 0.010 $\mu\text{g/g}$

括弧内の数値は例数

子牛（ホルスタイン種、平均体重 59.6 kg、反芻開始前、雌 2 頭/時点）にアモキシシリソ製剤を 7 日間強制経口投与（アモキシシリソとして 50 mg(力価)/kg 体重）し、最終投与 2 時間並びに 1、3、5、7 及び 10 日後に血清及び組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定し、胆汁中濃度を *M. luteus* ATCC 9341 を用いて測定した（検出限界 胆汁 0.04 μg (力価)/mL、胆汁以外 0.004 μg (力価)/g 又は μg (力価)/mL）。

結果を表 46 に示した。

最終投与 5 日後には腎臓を除く全試料で、最終投与 7 日後には全試料で検出限界未満となった。（参照 16）

表 46 子牛におけるアモキシシリソ製剤 7 日間強制経口投与後の血清、組織及び胆汁中濃度① (μg (力価)/g 又は μg (力価)/mL)

試料	最終投与後経過日数 (日)					
	2 時間	1	3	5	7	10
血清	0.236, 0.222	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)
肝臓	0.102, 0.070	<0.004, 0.006	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)
腎臓	0.720, 0.970	0.115, 0.007	0.006, 0.012	0.016, 0.013	<0.004 (2)	<0.004 (2)
筋肉	0.019, 0.015	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)
脂肪	0.019, 0.050	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)	<0.004 (2)
胆汁	1.20, 0.69	<0.04 (2)	<0.04 (2)	<0.04 (2)	<0.04 (2)	<0.04 (2)

n=2 括弧内の数値は例数

検出限界：胆汁 0.04 μg (力価)/mL、胆汁以外 0.004 μg (力価)/g 又は μg (力価)/mL

子牛（ホルスタイン種、15～19日齢、体重45.0～52.8kg、反芻開始前、雌2頭/時点）にアモキシシリントリプトアミド製剤を代用乳に混じて7日間経口投与（アモキシシリントリプトアミドとして50mg/kg体重）し、最終投与2時間並びに1、3、5、7及び10日後に血清及び組織中濃度を*B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953を用いたバイオアッセイにより測定し、胆汁中濃度を*M. luteus* ATCC 9341を用いて測定した（検出限界 胆汁0.04μg/kg/mL、胆汁以外0.004μg/kg/g又はμg/kg/mL）。

結果を表47に示した。

最終投与1日後までは筋肉以外の試料で残留がみられたが、血清、肝臓、脂肪及び胆汁は最終投与3日後以降、腎臓は最終投与7日後以降で検出限界未満となった。（参照17）

表47 子牛におけるアモキシシリントリプトアミド7日間強制経口投与後の血清、組織及び胆汁中濃度② (μg/kg/g又はμg/kg/mL)

試料	最終投与後日数(日)					
	2時間	1	3	5	7	10
血清	2.8, 1.2	0.006, 0.010	<0.004	<0.004		
肝臓	3.4, 1.0	0.008, 0.022	<0.004	<0.004		
腎臓	9.0, 4.9	0.22, 0.32	<0.004	<0.004, (<0.004, 0.008) ^a	<0.004	<0.004
筋肉	0.26, 0.088	<0.004	<0.004			
脂肪	1.3, 0.40	<0.004, 0.008	<0.004	<0.004		
胆汁	45, 16	n.s., 0.31	<0.04	(<0.04, n.s.) ^a <0.04		

n=2 n.s. : 試料なし

検出限界：胆汁0.04μg/kg/mL、胆汁以外0.004μg/kg/g又はμg/kg/mL

a : 同一試料の2回分析値

牛（ホルスタイン種、20～60日齢、平均体重59.5kg、反芻開始前、雄2頭/時点）にアモキシシリントリプトアミド製剤を代用乳に混じて7日間経口投与（アモキシシリントリプトアミドとして10又は50mg/kg体重）し、残留試験が実施された。最終投与2時間並びに3及び5日後に血清及び組織中濃度を*B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953を用いたバイオアッセイ（検出限界0.015μg/kg/g又はμg/kg/mL）により測定した。

結果を表48に示した。

50mg/kg体重投与群の最終投与2時間後の各試料中濃度は10mg/kg体重投与群より顕著に高濃度を示したが、最終投与3日後以降は、両投与群の腎臓の各1例（最終投与3日後）を除き全試料で検出限界未満となった。（参照18）

表 48 子牛におけるアモキシシリソ製剤 7 日間強制経口投与後の血清及び組織中濃度
($\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g(力価)}/\text{mL}$)

投与量 ($\text{mg(力価)}/\text{kg 体重}$)	試料	最終投与後日数 (日)		
		2 時間	3	5
10	血清	0.623 0.544	<0.015 (2)	<0.015 (2)
	肝臓	0.064 0.138	<0.015 (2)	<0.015 (2)
	腎臓	0.265 0.313	<0.015 0.020	<0.015 (2)
	筋肉	0.030 0.040	<0.015 (2)	<0.015 (2)
	脂肪	0.021 0.094	<0.015 (2)	<0.015 (2)
50	血清	8.213 7.013	<0.015 (2)	<0.015 (2)
	肝臓	0.302 0.763	<0.015 (2)	<0.015 (2)
	腎臓	1.162 1.769	<0.015 0.025	<0.015 (2)
	筋肉	1.175 0.539	<0.015 (2)	<0.015 (2)
	脂肪	0.230 0.230	<0.015 (2)	<0.015 (2)

n=2 括弧内の数値は例数 検出限界 : 0.015 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g(力価)}/\text{mL}$

(2) 残留試験 (牛・反芻開始後)

① 2 回投与試験

子牛 (交雑種(ホルスタイン種×黒毛和種)、約 6 か月齢、雌 3 頭/時点/群) にアモキシシリソ製剤を 48 時間間隔で 2 回筋肉内投与 (アモキシシリソとして 15 又は 30 $\text{mg(力価)}/\text{kg 体重/回}$) した。最終投与 1、14、28 及び 35 日後に血漿及び組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した (検出限界 0.04 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$)。

結果を表 49 に示した。

血漿、肝臓、腎臓及び筋肉では最終投与 14 日後には検出限界未満となり、脂肪、投与部位筋肉及び投与部位周囲筋肉では最終投与 28 日後には検出限界未満となった。

(参照 19)

表49 子牛におけるアモキシシリソ製剤2回筋肉内投与後の血漿及び組織中濃度①(μg(力価)/g 又は μg(力価)/mL) ^a

投与量 (mg(力価)/kg 体重/回)	試料	最終投与後経過日数(日)			
		1	14	28	35
15	血漿	0.96	<0.04	<0.04	
	肝臓	1.6	<0.04	<0.04	
	腎臓	14	<0.04	<0.04	
	筋肉	<0.04~0.05	<0.04	<0.04	
	脂肪	<0.04	<0.04~0.05	<0.04	<0.04
	小腸	0.33	<0.04	<0.04	
	投与部位 筋肉 ^b	1,700	<0.04~0.10	<0.04	<0.04
	投与部位 周囲筋肉 ^b	1,100	<0.04~0.13	<0.04	<0.04
30	血漿	1.6	<0.04	<0.04	
	肝臓	3.3	<0.04	<0.04	
	腎臓	20	<0.04	<0.04	
	筋肉	0.06	<0.04	<0.04	
	脂肪	<0.04	<0.04		
	小腸	0.60	<0.04	<0.04	
	投与部位 筋肉 ^b	2,200	<0.04~0.18	<0.04	<0.04
	投与部位 周囲筋肉 ^b	1,400	<0.04~9.3	<0.04	<0.04

n=3 検出限界 : 0.04 μg(力価)/g 又は mL

a : 平均で示した。ただし、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

b : 最終投与部位の筋肉又は周囲筋肉

子牛 (ホルスタイン種、3~4か月齢、体重 80~143 kg、雄 3頭/時点/群) にアモキシシリソ製剤を 48 時間間隔で 2 回筋肉内投与 (アモキシシリソとして 15 又は 30 mg(力価)/kg 体重/回) した。最終投与 1、14、35、42、49、56 及び 63 日後に血漿及び組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した (検出限界 0.04 μg(力価)/g 又は μg(力価)/mL)。

結果を表 50 に示した。

両投与群ともに投与 14 日後には全例で検出限界未満となった。

なお、最終投与 14 及び 35 日後の 2 時点において全例で検出限界未満であったため、投与 42 日後以降は測定しなかった。(参照 20)

表50 子牛におけるアモキシシリントリカルボン酸2回筋肉内投与後の血漿及び組織中濃度②(μg(力価)/g 又は μg(力価)/mL) ^a

投与量 (mg(力価)/kg 体重/回)	試料	最終投与後日数(日)			
		1	14	35	42~63
15	血漿	0.79	<0.04	<0.04	
	肝臓	0.34	<0.04	<0.04	
	腎臓	6.50	<0.04	<0.04	
	筋肉	0.08	<0.04	<0.04	
	脂肪	<0.04~0.23	<0.04	<0.04	
	小腸	0.26	<0.04	<0.04	
	投与部位 筋肉 ^b	552	<0.04	<0.04	
	投与部位 周囲筋肉 ^b	401	<0.04	<0.04	
30	血漿	1.70	<0.04	<0.04	
	肝臓	0.81	<0.04	<0.04	
	腎臓	12.71	<0.04	<0.04	
	筋肉	0.19	<0.04	<0.04	
	脂肪	0.33	<0.04	<0.04	
	小腸	0.47	<0.04	<0.04	
	投与部位 筋肉 ^b	1,527	<0.04	<0.04	
	投与部位 周囲筋肉 ^b	1,106	<0.04	<0.04	

n=3 検出限界 : 0.04 μg(力価)/g 又は μg(力価)/mL

a : 平均で示した。ただし、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

b : 最終投与部位の筋肉又は周囲筋肉

② 5日間投与試験

牛（品種及び性別不明、4頭/時点）にアモキシシリントリカルボン酸を5日間筋肉内投与（アモキシシリントリカルボン酸として7 mg/kg 体重以上に相当）した。最終投与後2、6、10、14、21、28、35、42、49及び56日後に肝臓、腎臓、筋肉、脂肪、第2回及び5回投与部位並びに第2回及び5回投与部位周囲組織を採材し、組織中濃度を測定した（定量限界は表46を参照）。第2及び5回の投与間隔は3日間であるため、投与部位及び投与部位周囲組織の採取時点は最終投与2、5、6、9、10、13、14、17、21、24、28、31、35、38、42、45、49、52、56及び59日後となった。

結果を表51に示した。

肝臓、筋肉、腎臓及び脂肪におけるアモキシシリントリカルボン酸残留は最終投与2日後までに50 ng/g未満まで低下し、最終投与6日後には検出限界未満となった。投与部位では最終投与28日後には50 ng/g未満となったが、最終投与42日後の1例で50 ng/gを超える濃度であった。（参照4）

表 51 牛におけるアモキシシリソ 5 日間筋肉内投与後の組織中濃度① (ng/g)

最終投与後 日数 (日)	試料					投与部位 周囲組織
	肝臓	腎臓	筋肉	脂肪	投与部位	
2	ND	40.9	<10.0	<LOQ	70,981	22,550
5					6,854	<3,350
6	ND	ND	ND	ND	5,977	<783
9					1,264	<164
10	NA	ND	NA	NA	691	<94.9
13					<315.4	<LOQ
14	NA	NA	NA	NA	522	<92.4
17					<17.7	<30.8
21	NA	NA	NA	NA	<55.6	<106
24					<14.0	ND
28	NA	NA	NA	NA	38.4	<20.6
31					<10.5	ND
35	NA	NA	NA	NA	<14.8	<10.3
38					NA	NA
42	NA	NA	NA	NA	<20.4	<LOQ
45					NA	NA
49	NA	NA	NA	NA	<LOQ	NA
52					<LOQ	NA
56	NA	NA	NA	NA	<LOQ	NA
59					ND	NA
LOD	3.2	2.10	0.98	1.40	0.98	0.98
LOQ	25	25	10	10	10	10

n=4 LOD : 検出限界 LOQ : 定量限界 NA : 分析せず ND : 検出されず

牛（品種及び性別不明、4頭/時点）にアモキシシリソを5日間筋肉内投与（7 mg/kg 体重/日）し、最終投与10、14及び18日後の組織中濃度をHPLCにより測定した（定量限界 0.025 µg/g）。

結果を表52に示した。（参照21）

表 52 牛におけるアモキシシリソ 5 日間筋肉内投与後の組織中濃度② (µg/g)

試料	最終投与後日数 (日)		
	10	14	18
肝臓	<0.025 (4)	<0.025 (4)	<0.025 (4)
腎臓	0.0829、<0.025 (3)	0.0544、<0.025 (2) 0.0299	<0.025 (4)
筋肉	<0.025 (3)、0.0307	<0.025 (4)	<0.025 (4)
脂肪	<0.025 (4)	0.0278、<0.025 (3)	<0.025 (4)
投与部位筋肉	0.135、0.119、 0.0852、0.0576	0.0608、0.0655、 0.0836、0.0436	<0.025 (4)

n=4 定量限界 : 0.025 µg/g 括弧内の数値は例数

③ 7日間投与試験

子牛（品種及び性別不明、体重 159～363.6 kg、3頭/時点）にアモキシシリソを7

日間筋肉内投与 (17.6 mg/kg 体重/日、250 mg/mL 溶液で 1 か所の投与量が 15 mL を超えないように投与) した。投与は最初の 6 日間は右肢に、投与 7 日目には左肢に実施し、投与部位の試料とした。最終投与 3 時間並びに 1、3、5、6、7、8、9、11、13 及び 15 日後の組織中濃度を測定した。

結果を表 53 に示した。(参照 4)

表 53 子牛におけるアモキシシリソ 7 日間筋肉内投与後の組織中濃度 (μg/g)

試料	最終投与後日数(日)				
	3 時間	1	3	5	6
肝臓	>0.16 (3)	>0.16 (3)	0.13, 0.11, 0.09	>0.16, <0.01, 0.09	0.07 (2), 0.11
腎臓	>0.16 (3)	>0.16 (2), 0.13	0.05, 0.04, 0.03	0.06, 0.02, <0.01	0.84, 0.03, 0.04
筋肉	>0.16 (3)	>0.16 (2), 0.11	0.01, 0.02 (2)	<0.01 (2), 0.01	<0.01 (3)
脂肪	>0.16 (3)	>0.16 (3)	0.04, 0.02, 0.01	<0.01 (3)	<0.01 (2), 0.02
投与部位筋肉	>0.16 (3)	>0.16 (3)	>0.16 (3)	>0.16 (2), 0.01	>0.16, <0.01, 0.03
試料	最終投与後日数(日)				
	7	8	9	11~15	
肝臓	0.12, 0.06, 0.11	0.08, 0.11, >0.16	0.12, >0.16 (2)	<0.01 (3)	
腎臓	<0.01 (2), 0.02	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	
筋肉	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	
脂肪	0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	<0.01 (3)	
投与部位筋肉	>0.16, <0.01 (2)	0.05, >0.16 (2)	<0.01 (2), >0.16	<0.01 (3)	

n=3 括弧内の数値は例数

子牛 (品種及び性別不明、体重 136.4~204.5 kg、2~3 頭/時点) にアモキシシリソ 三水和物の懸濁液 (250 mg/mL) を 7 日間筋肉内投与 (17.6 mg/kg 体重/日) した。投与は最初の 6 日間は右肢に、投与 7 日目には左肢に実施し、投与部位試料とした。最終投与 13、16、19、22 及び 25 日後に組織中濃度を測定した。

結果を表 54 に示した。(参照 4)

表 54 子牛におけるアモキシシリソ 7 日間筋肉内投与後の組織中濃度 ($\mu\text{g/g}$)

試料	最終投与後日数 (日)				
	13	16	19	22	25
肝臓	<0.04 (3)	<0.04 (3)	<0.01 (2)	<0.01 (3)	<0.01 (3)
腎臓	0.01 (2), <0.01	<0.01 (3)	<0.01 (2)	0.04, <0.01 (2)	<0.01 (3)
筋肉	0.03 (2), 0.14	0.04 (2), 0.03	0.01, <0.01	0.03, <0.01 (2)	<0.01 (3)
脂肪	<0.01 (3)	<0.01 (2), 0.04	0.05, <0.01	0.15, 0.06, 0.10	<0.01 (3)
投与部位 筋肉	<0.02, 0.23, 0.07	<0.02 (2), <0.03	<0.01 (2)	0.04, 0.09, <0.01	<0.01 (3)

n=3 (最終投与 19 日後のみ n=2)

括弧内の数値は例数

(3) 残留試験 (乳汁)

① 経口投与試験

牛 (乳用種、体重約 600 kg、3 頭) にアモキシシリソ製剤を単回強制経口投与 (アモキシシリソとして 100 mg/kg 体重) した。投与 0.5、1、3、6、12 及び 24 時間後に血清中濃度を、投与 7、22、31、46、55、70 及び 79 時間後に乳汁中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した (検出限界 0.015 $\mu\text{g/mL}$)。

血清及び乳汁中濃度をそれぞれ表 55 及び 56 に示した。

血清中濃度は、投与 6 時間後には C_{\max} (平均 2.182 $\mu\text{g/mL}$) に達し、投与 12 時間後には C_{\max} のほぼ 1/3 に減衰し、投与 24 時間後にも低濃度が認められた。

乳汁中濃度は、投与 7 時間後に 2 例から低濃度のアモキシシリソが検出されたのみで、その他は全例で検出限界未満であった。(参照 8)

表 55 牛におけるアモキシシリソ単回強制経口投与後の血清中濃度 ($\mu\text{g/mL}$)

動物	投与後時間 (hr)					
	0.5	1	3	6	12	24
1	0.125	0.320	0.326	2.014	0.721	0.130
2	0.046	0.133	1.070	1.365	0.700	0.084
3	0.108	0.330	2.439	3.168	1.070	0.279

n=3 検出限界 : 0.015 $\mu\text{g/mL}$ 表 56 牛におけるアモキシシリソ単回強制経口投与後の乳汁中濃度 ($\mu\text{g/mL}$)

動物	投与後時間 (hr)						
	7	22	31	46	55	70	79
1	0.047	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
2	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
3	0.040	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015

n=3 検出限界 : 0.015 $\mu\text{g/mL}$

② 筋肉内投与試験

牛 (乳用種、6 頭) にアモキシシリソ三水和物を単回筋肉内投与 (22 mg/kg 体重) した。投与前及び投与後 156 時間までの乳汁を採取し、乳汁中濃度を測定した。その

結果、22 mg/kg 体重という大量投与においても投与 96 時間後以降の乳汁中残留濃度は 10 ng/mL を超えることはなかった。(参照 4)

泌乳牛(乳用種、5頭)にアモキシシリソ水溶液(250 mg/mL)を単回筋肉内投与(6.6 mg/kg 体重)した。投与 15、30、45 及び 60 分並びに 1.5、2、3、4、6、8 及び 24 時間後に乳汁中濃度を測定した。

結果を表 57 に示した。

その結果、投与直後においても乳汁中濃度は非常に低いことが示唆された。(参照 4)

表 57 泌乳牛におけるアモキシシリソ筋肉内投与後の乳汁中濃度 (μg/mL)

動物	最終投与後時間 (hr)										
	0.25	0.5	0.75	1	1.5	2	3	4	6	8	24
1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	0.02	0.02	<0.01
2	0.02	0.08	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	0.02	0.02	<0.01
3	0.07	0.11	0.02	0.01	<0.01	<0.01	0.03	0.04	0.03	0.05	<0.01
4	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.01	0.01	<0.01
5	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	0.03	0.07	<0.01

n=5

牛(乳用種、6頭)にアモキシシリソを5日間筋肉内投与(7 mg/kg 体重/日)した。最終投与後4日間にわたり1日2回の搾乳時に乳汁を採取し、乳汁中濃度を測定した(定量限界 0.005 μg/g)。

結果を表 58 に示した。(参照 21)

表 58 牛におけるアモキシシリソ 5 日間筋肉内投与後の乳汁中濃度 (μg/g)

試料	最終投与後時間 (hr)			
	8	24	32	48
右前部分房	<0.005, 0.0063, 0.0079, 0.0097, 0.015, 0.010	<0.005 (4), 0.0054, 0.0060	<0.005 (6)	<0.005 (6)
左前部分房	<0.005, 0.0067, 0.0082, 0.0088, 0.014, 0.0099	<0.005 (5), 0.0050	<0.005 (6)	<0.005 (6)
右後部分房	0.0057, 0.0087, 0.0099, 0.0080, 0.0120, 0.0083	<0.005 (6)	<0.005 (6)	<0.005 (6)
左後部分房	0.0054, 0.0096, 0.0180, 0.0110, 0.0130, 0.0086	<0.005 (6)	<0.005 (6)	<0.005 (6)

n=6 定量限界 : 0.005 μg/g 括弧内の数値は例数

泌乳牛(乳用種、20頭)にアモキシシリソを5日間筋肉内投与(7 mg/kg 体重/日)した。全被験動物の投与前の乳汁を採取し、対照試料とした。乳汁は第5回(最終)投与8日後までの間、12時間ごとに採取し、乳汁中濃度を測定した。

第1回投与12時間後には、乳汁中濃度は 9.42 ng/g であり、投与 24 時間後には

3.17 ng/g に低下した。平均乳汁中濃度は、第4回投与後まで上昇したが、各投与24時間後には4 ng/g 未満に低下した。反復投与による蓄積性はみられなかった。最終投与12時間後には、平均濃度は5.84 ng/g となり、最終投与24時間後には4 ng/g 未満に低下し、最終投与60時間後以降は全例が約0.46 ng/g となった。

結果を表59に示した。(参照4)

表59 泌乳牛におけるアモキシシリソルビド 5日間筋肉内投与後の乳汁中濃度 (ng/g)

投与回数 ^a	1回目投与後時間 (hr)	濃度
1回目	0	0.00
	12	9.42
	24	3.17
2回目	36	6.61
	48	3.76
3回目	60	6.79
	72	3.63
4回目	84	7.03
	96	3.35
5回目	108	5.84
	120	3.40
	132	2.08
	144	1.32
	156	0.46
	168	0.46
	180	0.46

n=20

a: 1~5回目の投与は、それぞれ0、24、48、72及び96時間の乳汁の採取後に実施した。

泌乳牛(少なくとも2~6産目の乳用種、5頭)にアモキシシリソルビド三水和物(250 mg/mL)を5日間筋肉内投与(11 mg/kg 体重/日)した。投与12時間後から12時間ごとに8回搾乳時に乳汁を採取し、乳汁中濃度を測定した。

結果を表60に示した。(参照4)

表60 泌乳牛におけるアモキシシリソルビド三水和物 5日間筋肉内投与後の乳汁中濃度① (μg/mL)

	最終投与後時間 (hr)							
	12	24	36	48	60	72	84	96
濃度	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01(4)	<0.01(4)	<0.01	<0.01

n=5(最終投与60及び72時間後のみn=4) 括弧内の数値は例数

泌乳牛(乳用種、5頭)にアモキシシリソルビド三水和物(250 mg/mL)を5日間筋肉内投与(11 mg/kg 体重/日)した。投与は搾乳後に実施した。投与12時間後から12時間毎に8回、搾乳時に乳汁を採取し、乳汁中濃度を測定した。

結果を表61に示した。(参照4)

表 61 泌乳牛におけるアモキシシリソ三水和物 5 日間筋肉内投与後の乳汁中濃度② ($\mu\text{g/mL}$)

動物	最終投与後時間 (hr)								
	0	12	24	36	48	60	72	84	96
1	<0.01	0.83	0.01	0.14	0.17	<0.01	0.15	<0.01	<0.01
2	<0.01	0.04	0.21	0.27	0.07	<0.01	0.15	0.12	<0.01
3	0.20	0.02	0.05	0.19	0.14	0.02	0.26	<0.01	0.01
4	0.18	0.15	0.02	0.10	0.15	0.02	0.14	<0.01	0.96
5	0.11	0.05	0.03	0.14	<0.01	1.57	0.20	0.17	0.79

n=5

③ 皮下投与試験

泌乳牛（乳用種(2~6産目)、5頭）にアモキシシリソ三水和物（250 mg/mL）を5日間皮下投与（11 mg/kg 体重/日）した。投与は一か所につき 30 mL を超えないように実施した。投与 12 時間後から 12 時間ごとに 8 回搾乳時に乳汁を採取し、乳汁中濃度を測定した。

結果を 62 に示した。（参照 4）

表 62 泌乳牛におけるアモキシシリソ三水和物 5 日間皮下投与後の乳汁中濃度 ($\mu\text{g/mL}$)

動物	最終投与後時間 (hr)							
	12	24	36	48	60	72	84	96
1	0.01	0.17	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
2	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	n.s.	<0.01	<0.01	<0.01
3 ^a	0.10	0.07	0.05	0.04	0.02	0.02	0.02	0.02
4	0.03	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
5	0.02	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01

n=5 n.s.: 試料採取せず

a : 投与 0 時間後においても検出された。

泌乳牛（乳用種、5頭）にアモキシシリソ三水和物（250 mg/mL）を5日間皮下投与（11 mg/kg 体重/日）した。投与は搾乳後に実施した。投与 12 時間後から 12 時間ごとに 8 回搾乳時に乳汁を採取し、乳汁中濃度を測定した。

結果を表 63 に示した。（参照 4）

表 63 泌乳牛におけるアモキシシリソ三水和物 5 日間皮下投与後の乳汁中濃度 ($\mu\text{g/mL}$)

動物	最終投与後時間 (hr)								
	0	12	24	36	48	60	72	84	96
1	<0.01	0.04	0.06	0.07	0.02	0.05	<0.01	<0.01	<0.01
2	<0.01	0.08	0.60	0.01	0.01	0.01	<0.01	0.09	<0.01
3	0.01	0.07	0.13	<0.01	<0.01	0.16	<0.01	<0.01	<0.01
4	<0.01	0.02	0.01	0.01	0.01	0.01	<0.01	<0.01	<0.01
5	<0.01	0.06	0.22	0.02	0.09	0.15	0.02	<0.01	<0.01

n=5

④ 乳房内投与試験

泌乳牛（品種及び頭数不明）にアモキシシリソルビドを乳房内投与（5 g/頭）した。投与3、4、5及び6日後に乳汁中濃度を測定した。その結果、投与3日後の乳汁中アモキシシリソルビド濃度は2.7 ng/mLであり、この濃度は時間の経過とともに低下した。投与6日後の乳汁中濃度は1.2 ng/mLであった。（参照4）

泌乳牛（品種及び頭数不明）にアモキシシリソルビド三水和物を乳房内投与（各分房に62.5 mg/10 mL、総投与量250 mg/頭）した。投与8、24、32、48、56及び72時間後に乳汁中濃度をHPLCにより測定した（検出限界1.1 ng/mL）。

結果を表64に示した。（参照4）

表64 泌乳牛におけるアモキシシリソルビド三水和物乳房内投与後の乳汁中濃度（ng/mL）

	最終投与後時間 (hr)					
	8	24	32	48	56	72
濃度	968	12.6	10.0	5.5	5.5	<1.1

検出限界 1.1 ng/mL

（4）残留試験（豚）

① 経口投与試験

豚（デュロック種、約70日齢、体重約27 kg、去勢雄3頭/時点）にアモキシシリソルビド製剤を7日間強制経口投与（アモキシシリソルビドとして30 mg/kg体重/日）した。最終投与2、4、24、48、72、96、120及び144時間後に血清、組織及び胆汁中濃度をバイオアッセイにより測定した（定量限界 胆汁0.04 μg/kg/mL、胆汁以外0.004 μg/kg又はμg/kg/mL）。

結果を表65に示した。

各試料は最終投与2時間後には最高濃度を示し、最終投与4時間後にはいずれも半減した。最終投与48時間後には、腎臓の1例で定量限界に近い量が検出されたのみで、他は全例で定量限界未満となり、最終投与72時間後には腎臓において定量限界未満となった。（参照22）

表 65 豚におけるアモキシシリソ 7 日間強制経口投与後の血清、組織及び胆汁中濃度 ($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$) ^a

試料	最終投与後時間 (hr)					
	2	4	24	48	72	96
血清	4.197± 2.109	2.192± 1.356	<0.004	<0.004	/	/
肝臓	0.500± 0.227	0.244± 0.032	<0.004 ~0.006	<0.004	<0.004	<0.004
腎臓	82.55± 26.31	48.48± 23.51	0.239± 0.137	<0.004 ~0.005	<0.004	<0.004
筋肉	0.357± 0.181	0.222± 0.132	<0.004	<0.004	/	/
脂肪	0.450± 0.278	0.256± 0.122	<0.004 ~0.007	<0.004	<0.004	/
小腸	11.77± 8.87	3.653± 4.730	<0.004 ~0.005	<0.004	0.004	/
心臓	1.115± 0.485	0.636± 0.293	<0.004	<0.004	/	/
胆汁	15.69± 8.61	11.61± 0.74	<0.04	<0.04	/	/

n=3 定量限界：胆汁 $0.04 \mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$ 、その他の試料 $0.004 \mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$

a : 平均±標準偏差で示した。但し、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

豚（交雑種(LWD)、約3か月齢、体重約30kg、雌3頭/時点）にアモキシシリソ製剤を7日間混餌投与（アモキシシリソとして800 ppm(36.9 mg(力価)/kg 体重/日相当)）した。最終投与2、4、6、24及び48時間後に血清及び組織中濃度をバイオアッセイにより測定した（検出限界 $0.004 \mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$ ）。

結果を表66に示した。

最終投与2時間後では、いずれの部位でも残留が認められたが、脂肪では最終投与4時間後に、肝臓、筋肉及び小腸では最終投与24時間（最終投与3日）後に検出限界未満となった。最終投与48時間（最終投与4日）後には全例で検出限界未満となつた。（参照23）

表 66 豚におけるアモキシシリソ 7 日間混餌投与後の血清及び組織中濃度 ($\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g(力価)}/\text{mL}$) ^a

試料	最終投与後経過時間 (hr)				
	2	4	6	24	48
血清	0.098±0.049	0.013±0.007	<0.004~ 0.005	<0.004~ 0.004	<0.004
肝臓	<0.004~ 0.006	0.005±0.001	<0.004~ 0.004	<0.004	<0.004
腎臓	0.107±0.032	0.067±0.068	0.021±0.014	<0.004~ 0.008	<0.004
筋肉	0.014±0.002	0.035±0.029	<0.004~ 0.048	<0.004	<0.004
脂肪	0.015±0.008	<0.004	<0.004	<0.004	
小腸	0.007±0.003	<0.004	<0.004~ 0.004	<0.004	<0.004

n=3 検出限界 : 0.004 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g(力価)}/\text{mL}$

a : 平均±標準偏差で示した。ただし、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

豚（交雑種(LWD 及び LWH)、2 か月齢、平均体重約 20.05 kg、去勢雄 3 頭/時点）にアモキシシリソ製剤を 7 日間混餌投与（アモキシシリソとして 10、50 又は 100 mg(力価)/kg 体重/日）した。最終投与 2 時間並びに 1、2、3 及び 10 日後（3 及び 10 日後は 100 mg(力価)/kg 体重/日投与群のみ）に組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した（検出限界 0.015 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ ）。

結果を表 67 に示した。

最終投与 2 時間後において、腎臓及び筋肉では全例からアモキシシリソが検出された。小腸では、50 及び 100 mg(力価)/kg 体重/日投与群のみから検出され、肝臓では、最終投与 2 時間後から全投与群で検出限界未満であった。（参照 24）

表 67 豚におけるアモキシシリソ製剤 7 日間混餌投与後の組織中濃度 ($\mu\text{g(力価)}/\text{g}$)

試料	投与量 (mg(力価)/kg 体重/日)	最終投与後経過日数(日)				
		2 時間	1	2	3	10
肝臓	10	<0.015	<0.015	<0.015		
	50	<0.015	<0.015	<0.015		
	100	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
腎臓	10	1.547±0.355	<0.015	<0.015		
	50	2.679±0.410	<0.015	<0.015		
	100	4.195±0.881	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
筋肉	10	0.200±0.054	<0.015	<0.015		
	50	0.332±0.039	<0.015	<0.015		
	100	0.430±0.058	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
脂肪	10	<0.015~0.180	<0.015	<0.015		
	50	0.447±0.158	<0.015	<0.015		
	100	0.801±0.090	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
小腸	10	<0.015	<0.015	<0.015		
	50	0.337±0.148	<0.015	<0.015		
	100	0.908±0.362	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015

n=3 検出限界 : 0.015 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$

a : 平均±標準偏差で示した。ただし、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

② 筋肉内投与試験

豚（交雑種(LW)、約2か月齢、体重16.6～21.6 kg、去勢雄3頭/時点/群）に48時間間隔でアモキシシリソ製剤を2回筋肉内投与（アモキシシリソとして15又は30 mg(力価)/kg 体重/回）した。最終投与1、14、21、28及び35日後に血漿及び組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイ（検出限界0.04 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g(力価)}/\text{mL}$ ）により測定した。

結果を表68に示した。（参照25）

表 68 豚におけるアモキシシリソ製剤 2 回筋肉内投与後の血漿及び組織中濃度① ($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$)

投与量 (mg(力価)/kg 体重/回)	試料	最終投与後日数(日)				
		1	14	21	28	35
15	血漿	0.39	<0.04	<0.04	NA	NA
	肝臓	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	腎臓	2.91	<0.04	<0.04	NA	NA
	筋肉	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	脂肪	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	小腸	<0.04~0.04	<0.04	<0.04	NA	NA
	投与部位 筋肉	235	<0.04	<0.04	NA	NA
	投与部位 周囲筋肉	80	<0.04	<0.04	NA	NA
30	血漿	0.82	<0.04	<0.04	NA	NA
	肝臓	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	腎臓	4.93	<0.04	<0.04	NA	NA
	筋肉	<0.04~0.09	<0.04	<0.04	NA	NA
	脂肪	0.10	<0.04	<0.04	NA	NA
	小腸	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	投与部位 筋肉	347	<0.04	<0.04	NA	NA
	投与部位 周囲筋肉	125	<0.04	<0.04	NA	NA

n=3 NA : 分析せず 検出限界 : 0.04 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$

a : 平均で示した。ただし、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

豚（交雑種(LWD)、74～78 日齢、体重 30.2～36.8 kg、雌 3 頭/時点/群）に 48 時間間隔でアモキシシリソ製剤を 2 回筋肉内投与（アモキシシリソとして 15 又は 30 mg(力価)/kg 体重/回）した。最終投与 1、14、21、28 及び 35 日後に血漿及び組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した（検出限界 0.04 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$ ）。

結果を表 69 に示した。（参照 26）

表 69 豚におけるアモキシシリソルブタノン製剤 2 回筋肉内投与後の血漿及び組織中濃度② ($\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$)^a

投与量 (mg(力価)/kg 体重/回)	試料	最終投与後日数(日)				
		1	14	21	28	35
15	血漿	0.23	<0.04	<0.04	NA	NA
	肝臓	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	腎臓	1.04	<0.04	<0.04	NA	NA
	筋肉	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	脂肪	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	小腸	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	投与部位 筋肉	265	0.16	<0.04	<0.04	NA
	投与部位 周囲筋肉	119	<0.04~0.18	<0.04	<0.04	NA
30	血漿	0.52	<0.04	<0.04	NA	NA
	肝臓	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	腎臓	1.96	<0.04	<0.04	NA	NA
	筋肉	0.05	<0.04	<0.04	NA	NA
	脂肪	0.04	<0.04	<0.04	NA	NA
	小腸	<0.04	<0.04	NA	NA	NA
	投与部位 筋肉	338	<0.04	<0.04	NA	NA
	投与部位 周囲筋肉	184	<0.04	<0.04	NA	NA

n=3 NA : 分析せず 検出限界 : 0.04 $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{g}$ 又は $\mu\text{g}(\text{力価})/\text{mL}$

a : 平均で示した。ただし、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

豚（品種及び性別不明、4 頭/時点）にアモキシシリソルブタノンを 5 日間筋肉内投与（0 又は 7 mg/kg 体重/日）した。最終投与 2、6、10、14、21、28、35、42、49、56 及び 63 日後に組織（肝臓、腎臓、筋肉、脂肪、第 4 回及び 5 回投与部位並びに第 4 回及び 5 回投与部位周囲組織）中濃度を測定した（定量限界 25 ng/g）。投与部位組織及び投与部位周囲組織は第 4 回及び 5 回投与後のものが採取されたことから、投与部位及び投与部位周囲組織の採取時点は最終投与 2、3、6、7、10、11、14、15、21、22、28、29、35、36、42、43、49、50、56、57、63 及び 64 日後であった。

結果を表 70 に示した。（参照 4）

投与部位組織中濃度は最終投与後早期に低下し、最終投与 3 日後の 11,344 ng/g から最終投与 11 日後には 180 ng/g 未満となった。最終投与 35 日後以降は全例（全個体における残留濃度と同様に平均残留濃度）で定量限界（25 ng/g）未満となった。肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪中濃度は全時点において 50 ng/g 未満であった。

表 70 豚におけるアモキシシリソル 5 日間筋肉内投与後の組織中濃度 (ng/g)

最終投与 後経過日 数 (日)	試料					
	肝臓	腎臓	筋肉	脂肪	投与部位 組織	投与部位 周囲組織
2	ND	<45.3	ND	ND	2,782	191
3					11,344	4.67
6	ND	<LOQ	ND	ND	1,595	252
7					531	2.1
10	ND	<LOQ	ND	ND	431	215
11					<180	143
14	ND	<LOQ	<LOQ	<LOQ	438	36.2
15					313	21.9
21	ND	<LOQ	<LOQ	ND	<121	34.1
22					<44.1	35.8
28	NA	NA	NA	NA	<47.9	3.60
29					<27.0	13.1
35	NA	NA	NA	NA	<LOQ	24.8
36					<LOQ	0.00
42	NA	NA	NA	NA	<LOQ	0.40
43					<LOQ	0.00
49~64	NA	NA	NA	NA	NA	NA
LOD	2.19	3.84	1.68		2.19	5.75
LOQ	25	25	25		25	25

n=4 NA : 分析せず ND : 検出されず LOQ : 定量限界 LOD : 検出限界

豚（品種及び性別不明、4頭/時点）にアモキシシリソルを5日間筋肉内投与（7 mg/kg 体重/日）した。最終投与10、12及び14日後に組織中濃度をHPLCにより測定した。（定量限界 0.025 µg/g）

結果を表71に示した。（参照21）

表 71 豚におけるアモキシシリソルを5日間筋肉内投与後の組織中濃度 (µg/g)

試料	最終投与後日数 (日)		
	10	12	14
筋肉	<0.025 (4)	<0.025(3), 0.0501	<0.025 (4)
肝臓	<0.025	<0.025(3), 0.587	<0.025 (4)
腎臓	<0.025(2), 0.0507, 0.0289	<0.025 (4)	<0.025 (4)
脂肪付き皮膚	<0.025 (4)	<0.025(3), 0.0485	<0.025 (4)
投与部位筋肉	0.267, 0.0472, 0.0588, 0.177	0.105, <0.025(3)	0.0261, 0.0409, <0.025, <0.0283

n=4 定量限界 : 0.025 µg/g 括弧内の数値は例数

③ 静脈内及び経口投与試験

豚（ベルギーランドレース種、週齢及び性別不明、4頭/時点）にアモキシシリソルを単回静脈内（耳静脈に投与）又は経口投与（いずれの投与経路も20 mg/kg 体重）した。投与12、48、60、72又は84時間後に肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪中のアモキシシリ

リン及びその代謝物（AMA 及び DKP）を測定した。

結果を表 72 に示した。

組織中濃度は、両投与経路の投与 12 時間後の腎臓中濃度が比較的高かったが、速やかに低下した。投与 36~48 時間後に全組織でのアモキシシリソル濃度は定量限界(25 ng/g) 未満となった。AMA は、肝臓及び腎臓から長期間にわたり検出された。（参照 4）

表 72 豚におけるアモキシシリソルを静脈内又は経口投与後の組織中アモキシシリソル、AMA 及び DKP 濃度 (ng/g)

試料	残留物質	投与後経過時間 (hr) 及び投与経路						
		12		48		60		72
		経口	静脈内	経口	静脈内	経口	静脈内	
肝臓	AMO	<LOQ	<LOQ	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
	AMA	1,379± 201	546± 198	35±14	<LOQ	42±24	<LOQ	<LOD
	DKP	<LOQ	<LOQ	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
腎臓	AMO	618± 359	915± 148	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
	AMA	103,132 ±3,096	5,575 ±744	205±115	100±79	213±115	120±40	<LOD
	DKP	88±61	47±23	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
筋肉	AMO	<LOQ	35±18	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
	AMA	30±17	32±22	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
	DKP	<LOQ	<LOQ	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
脂肪	AMO	<LOQ	39±20	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
	AMA	127±68	118±66	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD
	DKP	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD	<LOD

n=4 AMO : アモキシシリソル

LOD : 検出限界 (腎臓) AMO、AMA、DKP それぞれ 1.7、7.1、2.0 ng/g、(肝臓) それぞれ 3.5、14.2、1.6 ng/g、(筋肉) それぞれ 1.5、11.1、0.9 ng/g、(脂肪) それぞれ 1.7、10.6、0.8 ng/g

LOQ : 定量限界 全組織、全物質 25 ng/g

(5) 残留試験（羊）

羊（交雑種、体重 49~69 kg、雌雄各 2 頭/時点/投与群、雌雄各 1 頭/対照群）にアモキシシリソルを 5 日間筋肉内投与 (7 mg/kg 体重/日) した。最終投与 2、6、10、14、21、28、35、42、49、56 及び 63 日後の組織（肝臓、腎臓、筋肉、脂肪並びに第 4 回及び 5 回投与部位周囲組織）中濃度を測定した⁸。投与部位組織は第 4 回及び 5 回投与後のものが採取されたことから、投与部位の採取時点は最終投与 2、3、6、7、10、11、14、15、21、22、28、29、35、36、42、43、49、50、56、57、63 及び 64 日後であった。

投与部位組織中濃度を表 73 に示した。（参照 4）

投与部位組織のアモキシシリソル濃度は、最終投与 48 時間後の 5,736 ng/g から最終

⁸ 参照 4 では、肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪の採取時点について投与部位の採取時点と同様の 22 時点と記載されているが、誤記と考えられることから、11 時点として記載した。

投与 28 日後の 50 ng/g 未満に低下した。最終投与 64 日後には、4 例中 1 例のアモキシシリソ濃度は 60.3 ng/g となったが、4 例の平均残留濃度は定量限界値 (25.6 ng/g) であった。肝臓、腎臓、筋肉及び脂肪中のアモキシシリソの残留濃度は速やかに低下し、投与 48 時間後には全て 50 ng/g 未満となった。

表 73 羊にアモキシシリソ 5 日間筋肉内投与後の投与部位組織における残留濃度 (ng/g)

最終投与後 経過日数 (日)	平均アモキシシリソ濃度 (ng/g)	>50 µg/kg の動物数 (例)	個体別の最高濃度 (ng/g)
2	5,736	4/4	12,700
3	1,558	4/4	2,640
6	1,129	4/4	2,073
7	813	4/4	1,500
10	667	4/4	833
11	819	4/4	1,918
14	347	4/4	916
15	347	4/4	660
21	70.7	2/4	198
22	58.0	2/4	110
28	41.9	1/4	84.3
29	28.1	0/4	35.3
35	45.4	1/4	95.7
36	31.7	1/4	72.7
42	31.4	0/4	42.5
43	30.8	0/4	38.5
49	<25.6	0/4	28.6
50	71.7	1/4	142
56	<25.6	0/4	25.1
57	<25.6	0/4	34.2
63	<25.6	0/4	26.0
64	25.6	1/4	60.3

n=4 定量限界 : 25.6 ng/g

羊 (品種及び性別不明、4 頭/時点) にアモキシシリソを 5 日間筋肉内投与 (7 mg/kg 体重/日) した。最終投与 5、7 及び 10 日後に組織中濃度を HPLC により測定した (定量限界 0.025 µg/g)。

結果を表 74 に示した。 (参照 21)

表 74 羊におけるアモキシシリソ 5 日間筋肉内投与後の組織中濃度 ($\mu\text{g/g}$)

試料	最終投与後日数 (日)		
	5	7	10
肝臓	<0.025	<0.025 (4)	<0.025 (4)
腎臓	<0.025(2), 0.0543, 0.0553	<0.025 (4)	<0.025 (4)
筋肉	<0.025 (4)	<0.025 (4)	0.0322, <0.025(3)
脂肪	<0.025 (4)	<0.025 (4)	<0.025(3), 0.0279
投与部位筋肉	0.0298, 0.0936, 1.36, 0.260	<0.025 (4)	<0.025 (4)

n=4 定量限界 : 0.025 $\mu\text{g/g}$ 括弧内の数値は例数

(6) 残留試験（羊、乳汁）

① 筋肉内投与試験

泌乳羊（品種不明、20頭）にアモキシシリソを5日間筋肉内投与（7 mg/kg 体重/日）した。初回投与後10日間、12時間ごとに乳汁を採取した。

乳汁中のアモキシシリソ濃度は、初回投与12時間後の23.1 ng/g から上昇し、第2回投与12時間後には33.0 ng/g となった。平均乳汁中濃度は第3回投与後から第5回投与後まで維持された。

最終投与後の平均乳汁中濃度を表75に示した。

乳汁中のアモキシシリソ濃度は、最終投与後に低下し続け、最終投与60時間後には4 ng/g 未満となった。反復投与による乳汁中濃度の蓄積傾向はみられなかった。（参照4）

表 75 泌乳羊にアモキシシリソ 5 日間筋肉内投与後の乳汁中濃度 (ng/g)

	最終投与後時間 (hr)									
	12	24	36	48	60	72	84	96	108	120
平均濃度	33.2	17.1	8.68	4.87	2.76	2.33	2.26	2.08	2.09	2.09

n=20

② 乳房内投与試験

泌乳羊（品種不明、10頭）にアモキシシリソ及びクラブラン酸の配合剤（1 mL 中にアモキシシリソ三水和物 140 mg 及びクラブラン酸カリウム 35 mg の溶液、0.5 シリンジ/乳房投与）を24時間間隔で5回連続乳房内投与した。さらに、全動物に24時間ごとに2回筋肉内投与した。最終投与直後に乳汁を採取し、その後24時間間隔で8日間（最終投与192時間後まで）乳汁を採取した。

結果を表76に示した。

4 ng/g 超の濃度が最終投与192時間後まで検出された。（参照4）

表 76 羊におけるクラブラン酸とアモキシシリソの配合剤 5 日間乳房内投与及び 2 日間筋肉内投与後の乳汁中アモキシシリソ濃度 (ng/g)

	最終投与後時間 (hr)								
	0	24	48	72	96	120	144	168	192
平均濃度	64.0	19.1	10.2	9.1	7.0	5.9	5.0	6.0	4.5

n=10

(7) 残留試験（山羊、乳汁）

泌乳山羊（ザーネン種、6頭）にアモキシシリソを24時間内に3回乳房内投与した。乳汁中のアモキシシリソ濃度は最終投与16時間後に最高値(83.3±46.1 μg/mL)となり、最終投与64時間後までに0.06±0.04 μg/mLとなった。（参照4）

(8) 残留試験（鶏）

① 5日間経口投与試験

鶏（肉用種、約5週齢、雌、10羽/時点）にアモキシシリソ製剤を5日間強制経口投与（アモキシシリソとして60 mg(力価)/kg 体重/日、少量の飲水に懸濁して投与）した。最終投与1、2、4、8、24、36及び48時間後に血清及び組織中濃度をバイオアッセイにより測定した（検出限界0.004 μg(力価)/g）。なお、各個体の試料は2羽分を混合して1試料とし、各時点5試料について分析した。

結果を表77に示した。

最終投与24時間後には、腎臓を除く全ての組織で検出限界未満となり、最終投与36時間後には、腎臓でも検出限界未満となった。（参照27）

表77 鶏におけるアモキシシリソ製剤5日間強制経口投与後の血清及び組織中濃度(μg(力価)/g 又は μg(力価)/mL)^a

試料	最終投与後時間 (hr)						
	1	2	4	8	24	36	48
血清	13.878	3.190	0.654	0.020	<0.004	<0.004	<0.004
肝臓	6.420	1.509	0.541	0.070	<0.004	<0.004	<0.004
腎臓	29.420	2.848	2.310	0.252	<0.004~0.006	<0.004	<0.004
筋肉	0.890	0.255	0.050	<0.004~0.006	<0.004	<0.004	<0.004
脂肪	0.174	0.065	<0.004~0.008	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
小腸	11.810	2.684	0.568	0.018	<0.004	<0.004	<0.004
心臓	1.768	0.427	0.089	0.010	<0.004	<0.004	<0.004
筋胃	0.987	0.355	0.115	0.011	<0.004	<0.004	<0.004

n=5 (2羽分を1試料とした) 検出限界: 0.004 μg(力価)/g

a: 平均で示した。ただし、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

鶏（白色レグホン種、6週齢、雌、6羽/時点）にアモキシシリソ製剤を5日間飲水投与（15又は60 mg(力価)/kg 体重/日）した。最終投与0、2、4、6、24、36及び48

時間後に血清及び組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した（定量限界 0.004 μg(力価)/g 又は μg(力価)/mL）。なお、各個体の試料は 2 羽分を混合して 1 試料とし、各時点 3 試料について分析した。結果を表 78 に示した。

最終投与 2 時間後以降の消長は、両投与群のいずれの組織においてもほぼ指数曲線的に減少する傾向がみられた。両投与群ともに最終投与 36 時間後には全例で定量限界未満となった。（参照 28）

表 78 鶏におけるアモキシシリン製剤 5 日間飲水投与後の血清及び組織中濃度 (μg(力価)/g 又は μg(力価)/mL)^a

投与量 (mg(力価)/kg 体重/日)	試料	最終投与後時間 (hr)						
		0	2	4	6	24	36	48
15	血清	0.524 ± 0.295	0.063 ± 0.018	0.010 ± 0.004	0.012 ± 0.005	<0.004	<0.004	NA
	肝臓	0.858 ± 0.278	0.142 ± 0.082	0.074 ± 0.028	0.024 ± 0.004	0.008 ± 0.002	<0.004	<0.004
	腎臓	3.426 ± 1.119	0.682 ± 0.118	0.156 ± 0.049	0.073 ± 0.017	<0.004~ 0.006	<0.004	<0.004
	筋肉	0.085 ± 0.017	0.015 ± 0.004	<0.004~ 0.015	<0.004	<0.004	<0.004	NA
	脂肪	0.126 ± 0.053	0.021 ± 0.008	0.009 ± 0.004	<0.004	<0.004~ 0.009	<0.004	<0.004
	小腸	9.469 ± 4.707	0.170 ± 0.034	0.035 ± 0.027	0.019 ± 0.013	<0.004~ 0.035	<0.004	<0.004
60	血清	4.154 ± 0.837	0.344 ± 0.097	0.084 ± 0.048	0.019 ± 0.022	<0.004	<0.004	NA
	肝臓	4.790 ± 1.394	0.348 ± 0.039	0.198 ± 0.080	0.103 ± 0.014	0.009 ± 0.005	<0.004	<0.004
	腎臓	30.803 ± 7.814	4.182 ± 0.863	1.780 ± 0.576	0.641 ± 0.124	<0.004~ 0.007	<0.004	<0.004
	筋肉	0.417 ± 0.127	0.038 ± 0.016	0.018 ± 0.006	<0.004~ 0.004	<0.004	<0.004	NA
	脂肪	0.470 ± 0.119	0.066 ± 0.028	<0.004~ 0.009	<0.004~ 0.009	<0.004	<0.004	<0.004
	小腸	47.787 ± 27.337	2.885 ± 0.825	0.155 ± 0.095	0.013 ± 0.003	<0.004	<0.004	<0.004

n=3 (2 羽分を 1 試料とした) 定量限界 : 0.004 μg(力価)/g 又は μg(力価)/mL NA : 分析せず

a : 平均で示した。ただし、検出限界未満を含む場合は範囲で示した。

鶏（肉用種、約 4 週齢、雌雄、6 羽/時点）にアモキシシリン製剤を 5 日間強制経口投与 (120 mg(力価)/kg 体重/日、1%CMC 水溶液に懸濁して投与) した。最終投与 2、6、24、48、72、96、120、144 及び 168 時間後に血清及び組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより、胆汁中濃度を *M. luteus* ATCC 9341 を用いたバイオアッセイにより測定した（定量限界 胆

汁 $0.1 \mu\text{g(力価)}/\text{mL}$ 、血清及び組織 $0.004 \mu\text{g(力価)}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g(力価)}/\text{mL}$)。なお、各個体の試料は 2 羽分を混合して 1 試料とし、各時点 3 試料について、胆汁は採材量が少なかったため、6 羽分を 1 試料として分析した。また、投与は試料採取時点で最終投与 2~72 時間後の区分と、最終投与 72~168 時間後の区分の 2 回に分けて実施した。

結果を表 79 に示した。

最終投与 6 時間後以降の消長は、いずれの組織においてもほぼ指數曲線的に減少する傾向がみられた。最終投与 96 時間後には、全例で定量限界未満となった。(参照 29)

表 79 鶏におけるアモキシシリソ製剤 5 日間強制経口投与後の血清、組織及び胆汁中濃度 ($\mu\text{g(力価)}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g(力価)}/\text{mL}$)

試料	最終投与後時間 (hr)								
	2	6	24	48	72	96	120	144	168
血清	2.779 ± 1.998	0.071 ± 0.082	<0.004	<0.004	<0.004	NA	NA	NA	NA
肝臓	3.770 ± 1.743	0.253 ± 0.051	0.020 ± 0.010	<0.004	<0.004	NA	NA	NA	NA
腎臓	24.731 ± 6.673	4.060 ± 0.149	0.009 ± 0.002	<0.004	<0.004	NA	NA	NA	NA
筋肉	0.475 ± 0.243	0.016 ± 0.003	<0.004	<0.004	<0.004	NA	NA	NA	NA
脂肪	0.490 ± 0.243	0.016 ± 0.009	$0.009 \sim <0.004$	<0.004	<0.004	NA	NA	NA	NA
小腸	16.604 ± 10.104	0.314 ± 0.316	0.018 ± 0.008	$0.005 \sim <0.004$	$0.004 \sim <0.004^a$	<0.004	<0.004	<0.004	NA
皮膚	0.825 ± 0.361	0.081 ± 0.004	0.052 ± 0.010	0.019 ± 0.005	0.007 ± 0.004^a	<0.004	<0.004	<0.004	<0.004
胆汁	75.0	8.2	1.6	0.3	$0.5 \sim <0.1^b$	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1

n=3 (胆汁のみ 1) 定量限界 : 胆汁 $0.1 \mu\text{g(力価)}/\text{mL}$ 、その他 $0.004 \mu\text{g(力価)}/\text{g}$ 又は $\mu\text{g(力価)}/\text{mL}$

NA : 分析せず a : 6 検体の平均値±標準偏差又は濃度範囲 b : 2 検体の濃度範囲

② 7 日間経口投与試験

鶏 (肉用鶏、33 日齢、雌 9 羽/時点) にアモキシシリソ製剤を 7 日間混餌投与 (50、250 又は 500 mg(力価)/kg 体重/日) した。最終投与 0 (2 時間)、1、2、3 及び 4 日後に組織中濃度を *B. stearothermophilus* var. *calidolactis* C-953 を用いたバイオアッセイにより測定した (検出限界 $0.015 \mu\text{g(力価)}/\text{g}$)。なお、各個体の試料は 3 羽分を混合して 1 試料とし、各時点 3 試料について分析した。

結果を表 80 に示した。

最終投与 2 時間後には全投与群の肝臓及び腎臓、並びに 500 mg(力価)/kg 体重/日投与群の小腸で一過性の高濃度が観察されたが、最終投与 1 日後には 500 mg(力価)/kg 体重/日投与群の肝臓の 1 例を除き、全例で検出限界未満となった。(参照 30)

表 80 鶏におけるアモキシシリソルブタノン製剤 7 日間混餌投与後の組織中濃度 ($\mu\text{g(力価)}/\text{g}$)

投与量 (mg(力価)/kg 体重)	試料	最終投与後日数(日)				
		0	1	2	3	4
50	肝臓	3.425±0.729	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	腎臓	10.243±8.209	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	筋肉	0.020±0.005	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	脂肪	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	小腸	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
250	肝臓	10.845±0.616	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	腎臓	43.561±26.396	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	筋肉	0.055±0.013	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	脂肪	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	小腸	<0.015~2.044	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
500	肝臓	30.239±9.481	<0.015~0.022	<0.015	<0.015	<0.015
	腎臓	144.926±45.597	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	筋肉	0.302±0.005	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	脂肪	<0.015~0.191	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015
	小腸	5.615±7.067	<0.015	<0.015	<0.015	<0.015

n=3 (3羽分を1試料とした。) 検出限界: 0.015 $\mu\text{g(力価)}/\text{g}$

(9) 残留試験(鶏、卵)

鶏(交雑種(白色レグホン系)、4羽)にアモキシシリソルブタノンを5日間飲水投与した。投与は、1g/Lのアモキシシリソルブタノンの4時間投与を投与初日は1日2回、投与開始2~5日は1日1回(アモキシシリソルブタノンとして~23 mg/kg 体重/日に相当)実施した。卵は投与期間中及び最終投与4日後まで採取した。投与開始2日の1例及び投与開始5日の1例で0.002 $\mu\text{g/g}$ のアモキシシリソルブタノンが検出された。他の卵に検出可能な残留はみられなかった(回収率67~100%)。(参照21)

(10) 残留試験(真鯛、くろそい、ひらめ)①

真鯛(*Pagrus major*、450±45 g、5尾/時点)、くろそい(*Sebastes schlegeli*、470±55 g、5尾/時点)及びひらめ(*P. olivaceus*、360±40 g、5尾/時点)にアモキシシリソルブタノン三水和物を7日間混餌投与(400 mg/kg 体重/日)し、投与後の筋肉中濃度をHPLCにより測定した(検出限界10 ng/g)。試験は、水温25°Cで実施した。

結果を表81に示した。(参照12)

表 81 真鯛、くろそい及びひらめにおけるアモキシシリソ三水和物 7 日間混餌投与後の筋肉中濃度 (ng/g)

魚種	最終投与後日数 (日)		
	1	3	4
真鯛	172±53	17±6	<LOD
くろそい	131±43	10±9	<LOD
ひらめ	137±39	12±8	<LOD

n=5 検出限界 (LOD) : 10 ng/g

(11) 残留試験 (真鯛、くろそい、ひらめ) ②

真鯛 (*P. major*、420±35 g、5 尾/時点)、くろそい (*S. schlegeli*、450±40 g、5 尾/時点) 及びひらめ (*P. olivaceus*、350±30 g、5 尾/時点) にアモキシシリソ三水和物を 7 日間混餌投与 (400 mg/kg 体重/日) し、投与後の筋肉中濃度を固相蛍光免疫測定法 (solid-phase fluorescence immunoassay-based test) により測定した (検出限界 10 ng/g 未満)。試験は、水温 25°Cで実施した。

結果を表 82 に示した。(参照 12)

表 82 真鯛、くろそい及びひらめにおけるアモキシシリソ三水和物 7 日間混餌投与後の筋肉中濃度 (ng/g)

魚種	最終投与後日数 (日)		
	1	3	4
真鯛	96.2±2.3	13.6±0.5	<LOD
くろそい	84.1±2.0	10.0±0.4	<LOD
ひらめ	84.3±2.1	12.6±0.5	<LOD

n=5 検出限界 (LOD) : 10 ng/g 未満

(12) 残留試験 (丸小判)

丸小判 (*T. blochii*、尾数不明) にアモキシシリソ三水和物を単回経口投与 (40 mg/kg 体重) 又は 5 日間経口投与 (40 mg/kg 体重/日) し、投与後の肝臓、腎臓及び筋肉中アモキシシリソ濃度を HPLC により測定した (検出限界 40 ng/g)。

投与 1 日後には筋肉中濃度が検出限界未満となり、投与 3 日後には肝臓及び腎臓中濃度が検出限界未満となった。(参照 12)

(13) 残留試験 (やいとはた)

やいとはた (*Epinephelus malabaricus*、285±15 g、5 尾/時点) にアモキシシリソ三水和物を 5 日間経口投与 (20 又は 40 mg/kg 体重/日) し、投与後の筋肉中アモキシシリソ濃度を HPLC により測定した (定量限界 100 ng/g、検出限界 40 ng/g)。試験は、水温 18±0.8°Cで実施した。

20 mg/kg 体重/日投与群の筋肉中濃度は、最終投与 24 時間後には 220 ng/g となり、最終投与 48 時間後には定量限界未満となった。

40 mg/kg 体重/日投与群の筋肉中濃度は、最終投与 48 時間後には 150 ng/g となり、最終投与 72 時間後には検出限界未満となった。(参照 12)

(14) 残留試験(オオクチバス)

オオクチバス (*Micropterus salmoides*, 230±10 g、6尾/時点) にアモキシシリソ三水和物を5日間経口投与 (20又は40 mg/kg 体重/日) し、投与後の筋肉中アモキシシリソ濃度をHPLCにより測定した (定量限界 100 ng/g)。試験は、水温 18±0.8°C で実施した。

最終投与3日後には、定量限界未満となった。(参照 12)

(15) 残留試験(大西洋さけ)

大西洋さけ (尾数不明) にアモキシシリソ三水和物を4日間経口投与 (80 mg/kg 体重/日) し、投与後の筋肉中アモキシシリソ濃度を放射免疫測定法により測定した (検出限界 5 ng/g)。試験は、水温 18°C で実施した。

最終投与12日後には検出限界未満となった。(参照 12)

(16) 残留試験(なます)①

なます (体重 0.5~1.0 kg、5尾/時点) にアモキシシリソをピペットを用いて単回経口投与 (110 mg/kg 体重) した。投与 72 時間後まで魚体中濃度を HPLC により測定した (定量限界 1.2 ng/g)。

結果を表 83 に示した。

アモキシシリソは投与 24 時間後までに速やかに減少し、その濃度は 10 ng/g 未満となった。投与 72 時間後には定量限界未満となった。(参照 4)

表 83 なますにおけるアモキシシリソ単回経口投与後の魚体中濃度 (ng/g)

濃度	投与後時間 (hr)			
	6	24	48	72
n=5 定量限界 : 1.2 ng/g	64.2, 50.6, 60.5, 40.0, 297	<1.2, 7.3, 3.7, 7.0, 7.9	<1.2, 1.4, 6.9, 2.8, 1.9	<1.2 (5)

(17) 残留試験(なます)②

なます (尾数不明) にアモキシシリソ三水和物を単回強制経口投与 (110 mg/kg 体重) し、投与後の皮付き筋肉中アモキシシリソ濃度を LC-MS/MS により測定した (定量限界 1.2 ng/g)。試験は、水温 27.5±1.4°C で実施した。

残留濃度は、投与 72 時間後に定量限界未満となった。(参照 12)

(18) 残留試験(ひらめ)①

ひらめ (10 尾/時点) にアモキシシリソ三水和物を7日間混餌投与する試験を2試験実施した。第1試験では、投与量は40 mg/kg 体重/日であり、水温は13.4~15.6°C であった。第2試験では、投与量は80 mg/kg 体重/日であり、水温は16.8~21.4°C であった。残留濃度は HPLC により測定した (定量限界 7 ng/g)。

第1及び2試験における最終投与1日後の残留濃度は、それぞれ 189±160 及び 89

± 34 ng/g であった。残留濃度は、第 1 試験より第 2 試験で早く減少したが、水温が高かったと考えられた。

第 1 試験では最終投与 20 日後には 9 例が定量限界未満となり、第 2 試験では最終投与 13 日後には全例が定量限界未満となった。(参照 12)

(19) 残留試験(ひらめ)②

ひらめ(尾数不明)にアモキシシリソナトリウムを単回筋肉内投与(40 又は 400 mg/kg 体重)し、筋肉内濃度を LC-MS/MS により測定した(定量限界 7.1 ng/g)。試験は、水温 22 \pm 1°C で実施した。

40 mg/kg 体重投与群の最終投与 7 日後の残留濃度は 11.3 \pm 6.4 ng/g であった。400 mg/kg 体重投与群の最終投与 12 日後の残留濃度は 14.2 \pm 3.5 ng/g であった。(参照 12)

(20) 残留試験(ひらめ)③

ひらめ(尾数不明)にアモキシシリソナトリウムを 7 日間筋肉内投与(37.5 mg/kg 体重/日)し、投与後の自然な割合の皮付き筋肉中濃度を HPLC により測定した(定量限界 40 ng/g)。試験は、水温 23 \pm 1°C で実施した。

結果を表 84 に示した。(参照 12)

表 84 ひらめにおけるアモキシシリソ 7 日間筋肉内投与後の皮付き筋肉内濃度 (ng/g)

	最終投与後日数(日)			
	1	2	7	14
濃度	17,100	4,700	300	<LOQ ^a

n 数不明 定量限界(LOQ) : 40 ng/g

a : 全例ではなく、多くの例が<LOQ であった。

(21) 残留試験(かれい目魚類)

かれい目魚類(種不明、尾数不明)にアモキシシリソナトリウムを単回筋肉内投与(40 又は 400 mg/kg 体重)し、投与後の筋肉内濃度を LC-MS/MS により測定した(検出限界 0.005 ng/g)。試験は、水温 22 \pm 3°C で実施した。

40 mg/kg 体重投与群では、最終投与 2 日後の濃度は 23.3 \pm 14.1 ng/g であった。最終投与 5 日後には、10 例中 1 例のみアモキシシリソが検出され、その濃度は 0.21 ng/g であった。

400 mg/kg 体重投与群では、最終投与 5 日後の濃度は 10 例中 3 例の平均濃度が 50 ng/g を超えていたが、最終投与 7 日後にその濃度を超えたものはなかった。(参照 12)

3. 遺伝毒性試験

(1) アモキシシリソの遺伝毒性

アモキシシリソの遺伝毒性に関する各種の *in vitro* 試験結果を表 85 に示した。

表 85 アモキシシリソの遺伝毒性試験結果

試験	対象	用量	結果	参照
<i>in vitro</i> 復帰突然変異試験 (洗浄法) ^a	<i>Salmonella typhimurium</i> TA98、TA100、TA1535、 TA1537 <i>Escherichia coli</i> WP2 <i>uvrA</i>	50、150、500、 1,500、5,000 μg/mL (±S9)	陰性	5
コメット-NE アッセイ ^b	ヒトAGS細胞	1~10 mM	陽性 ^c	2、31
	ヒトNB4細胞	5 mM	陰性	
	チャイニーズハムスター CHO-K1 及びUV24 細胞	5 mM	陰性	
コメットアッセイ	ヒト末梢血リンパ球	1~5 mM	陽性 (5 mM)	2、32
	<i>Helicobacter pylori</i> 感染 もしくは非感染ヒト胃粘膜細胞	1~5 mM	いずれも 陽性 (5 mM)	
DNA直接切断試験	単離pUC19 プラスミドDNA	5 mM ^d	陰性	2、32
DNA修復試験	<i>Bacillus subtilis</i> H17 Rec ⁺ 、M45 Rec ⁻	0.00125、 0.0025、0.005、 0.01、0.02 μg/disk (±S9)	陰性	5
	<i>B. subtilis</i> H17 Rec ⁺ 、M45 Rec ⁻	0.4、2、10、50 μg/disk	陰性	8
姉妹染色分体交換試験	ヒト末梢血リンパ球	400、600、 800、1,000 μg/mL (±S9)	陰性	2、33
染色体異常試験	ヒト末梢血リンパ球	400、600、 800、1,000 μg/mL (±S9)	陰性	
小核試験	ヒト末梢血リンパ球	400、600、 800、1,000 μg/mL (±S9)	陰性	

a : 通常の試験方法と異なり、プレインキュベーション後に被験物質を除去してからプレートに重層していると考えられる。

b : 細胞を被験物質で処理後、核抽出物で処理してから電気泳動する、コメットアッセイの変法。

c : 5 mM 以下でのみ用量相関があった。

d : 参照 2 では 1~5 mM と記載されているが、参照 31 では 5 mM と記載されている。

(2) アモキシシリソ及びクラブラン酸カリウム⁹の配合剤の遺伝毒性

アモキシシリソ及びクラブラン酸カリウムの配合剤 (2 : 1) の *in vivo* の小核試験及び優性致死試験結果を表 86 に示した。

⁹ クラブラン酸カリウムについては、[I. 7]を参照。

表 86 アモキシシリソル及ビクラブラン酸カリウムの配合剤（2:1）の遺伝毒性試験結果

試験		対象	用量	結果	参照
<i>in vivo</i>	小核試験	マウス骨髄細胞	0、2,250、4,500、9,000 mg/kg 体重（アモキシシリソルとして0、1,500、3,000、6,000 mg/kg 体重） 単回経口投与	陰性	5
	優性致死試験	マウス (ICR 系)	0、1,500、4,500 mg/kg 体重（アモキシシリソルとして0、1,000、3,000 mg/kg 体重） 単回経口投与	陰性	5

アモキシシリソルは、*in vitro* の細菌を用いた復帰突然変異試験及び DNA 修復試験並びに培養細胞を用いた姉妹染色分体交換試験、染色体異常試験及び小核試験で陰性であった。コメットアッセイでは最高用量で DNA 損傷がみられたが、これは 4 時間以内に修復されており、DNA を直接切断する作用もみられなかつたことから、DNA 損傷は活性酸素種の產生による間接的な影響であると考えられた。（参照 2）

アモキシシリソル単独の *in vivo* 試験は実施されていないが、アモキシシリソル及びクラブラン酸カリウムの配合剤を用いたマウスにおける小核試験及び優性致死試験ではともに陰性であった。

以上から、食品安全委員会は、アモキシシリソルには生体にとって特段問題となる遺伝毒性はないと考えた。

4. 急性毒性試験

マウス、ラット、ウサギ及びイヌを用いたアモキシシリソルの経口、腹腔内及び皮下投与による急性毒性結果を表 87 に示した。

表 87 アモキシシリソの急性毒性試験結果

動物種	投与経路	LD ₅₀ (mg/kg 体重)		主要所見	参照
		雄	雄		
マウス	経口	>5,000		死亡例、毒性兆候なし。	2
		>25,000	>25,000	死亡例なし。一過性の鎮静。肝細胞の空胞化	5、8
	腹腔内	6,410	3,590	鎮静、横臥。投与2~3日後に衰弱、死亡。脾臓細網細胞の増生、肝細胞の空胞化、クッパー細胞の腫大、核腫大、尿細管上皮の空胞化等。	5、8
	皮下	>2,000	>2,000	死亡例なし。一過性の鎮静。肝細胞の空胞化。	5、8
ラット	経口	>5,000		死亡例、毒性兆候なし。	2
		>5,500	>8,200	毒性兆候なし。	2
		>15,000	>15,000	死亡例なし。肝細胞の空胞化。	5、8
	腹腔内	3,750	2,870	鎮静、横臥。投与2~3日後に衰弱、死亡。肝細胞の空胞化、クッパー細胞の腫大、核腫大、尿細管上皮の空胞化等。	5、8
	皮下	>8,000	>8,000	死亡例なし。肝細胞の空胞化。	5、8
ウサギ	経口	>12,500	>12,500	死亡例なし。一過性の食欲の低下及び下痢。	5、8
イヌ	経口		>20,000	投与1~3時間後に数例が嘔吐。	2

5. 亜急性毒性試験

(1) 21日間亜急性毒性試験(ラット)①<参考資料¹⁰>

ラット(SD系、雌雄各10匹/群)にアモキシシリソを21日間強制経口投与(0又は500mg/kg体重/日)した。対照群には賦形剤のみを投与した。

死亡例はみられず、摂餌量、体重及び体重増加量に顕著な影響はみられなかった。

血液学的検査及び尿検査のパラメーターに群間の違いはみられたが、投与による影響と考えられなかった。

血液生化学的検査では、投与群の雌でCaが有意に低く、Albが僅かに上昇した。

臓器重量では、投与群で肝臓の絶対及び相対重量が低かった(雄:p<0.001、雌:p<0.05)。

剖検及び病理組織学的検査では投与に関連した異常はみられなかった。

JECFAは、本試験のNOAELは、唯一の用量である500mg/kg体重/日と考えた。(参照2)

(2) 21日間亜急性毒性試験(ラット)②<参考資料¹¹>

ラット(SD系、雌雄各10匹/群)にアモキシシリソを21日間強制経口投与(0又

¹⁰ 被験物質の用量が1用量であることから、参考資料とした。

¹¹ 被験物質の用量が1用量であることから、参考資料とした。

は 500 mg/kg 体重/日) した。対照群には賦形剤のみを投与した。

試験期間中投与過誤により 3 例 (群不明) が死亡したが、他の被験動物の状態は良好であった。

体重、摂餌量、血液学的検査、血液生化学的検査及び尿検査に投与による影響はみられなかった。

病理組織学的検査では、投与群の雌で肝臓の僅かな脂肪化がみられたが、統計学的に有意差はみられなかった。

JECFA は、本試験の NOAEL は、唯一の用量である 500 mg/kg 体重/日と考えた。
(参照 2)

(3) 1か月間亜急性毒性試験 (ラット)

ラット (Wistar 系、5 週齢、雌雄各 10 匹/投与群、各 15 匹/対照群) にアモキシシリンを 1 か月間強制経口投与 (0、0.4、0.9、1.9 又は 4.0 g/kg 体重/日) した。

死亡例はみられず、一般状態では、1.9 g/kg 体重/日以上投与群で軟便傾向がみられたのみであった。

体重及び摂餌量に、投与による影響はみられなかった。

飲水量及び尿量は、用量相関的に増加したが、被検物質の一時的な大量投与による口渴状態に起因する二次的変化と考えられた。

血液学的検査、血液生化学的検査及び尿検査では、投与による変化はみられなかった。

剖検では、投与群において、用量相関的に盲腸の膨満がみられた。臓器重量では、盲腸重量が増加した以外の変化はみられなかった。

病理組織学的検査では、盲腸壁の菲薄化及び粘膜の軽度な萎縮がみられたが、筋層の神経叢等には変化がみられなかった。そのほか、脾臓における細網細胞の増生、肝臓における小葉周辺性の軽度の脂肪沈着、腎臓における限局性的尿細管上皮の硝子滴変性、空胞化等がみられたが、盲腸における変化を除き対照群にもみられたため、投与による影響ではないと考えられた。(参照 5、8)

食品安全委員会は、盲腸においてみられた変化は抗菌性物質の投与による腸内細菌叢の変動に伴う変化であり、げっ歯類等の盲腸の特異性を考慮すると、毒性学的意義に乏しい変化と判断し、本試験における NOAEL は最高用量の 4.0 g/kg 体重/日と考えた。

(4) 6か月間亜急性毒性試験 (ラット)

ラット (Wistar 系、5 週齢、雌雄各 13 匹/投与群、各 15 匹/対照群) にアモキシシリンを 6 か月間強制経口投与 (0、0.4、0.9、1.9 又は 4.0 g/kg 体重/日) した。各群雌雄各 3 匹については最終投与後 1 か月間の回復期間を設けた。

死亡例はみられず、一般状態では、1.9 g/kg 体重/日以上投与群で軟便傾向がみられたのみであった。

体重及び摂餌量に、投与による影響はみられなかった。

飲水量は、投与群の雌雄ともに用量相関的に増加し、尿量も増加傾向がみられたが、

投与中止により回復傾向を示した。

血液学的検査、血液生化学的検査及び尿検査に、投与による影響はみられなかった。

剖検では、投与 3 か月後以降、盲腸の膨満が用量相関的にみられた。

臓器重量では、内容物を含む盲腸の絶対及び相対重量が用量相関的に増加した。

病理組織学的検査では、盲腸壁の菲薄化、脾臓の細網細胞の増生やうつ血、肝臓の小葉周辺性の脂肪化、限局性で軽度の尿細管上皮の空胞化及びタンパク円柱等がみられたが、盲腸の変化を除き対照群にもみられた。(参照 5、8)

食品安全委員会は、盲腸でみられた変化は抗菌性物質の投与による腸内細菌叢の変動に伴う変化であり、げっ歯類等の盲腸の特異性を考慮すると、毒性学的意義に乏しい変化と判断し、本試験における NOAEL は最高用量の 4.0 g/kg 体重/日と考えた。

(5) 26 週間亜急性毒性試験（ラット）

ラット（SD 系、雌雄各 25 匹/群）にアモキシシリソルビドを 26 週間強制経口投与（0、200、500 又は 2,000 mg/kg 体重/日、6 日/週投与）した。投与開始 13 週後に各群雌雄各 10 匹を中間検査に供した。試験終了時（投与 26 週後）に残りの全動物を剖検に供した。

中間検査では、投与による影響として、2,000 mg/kg 体重/日投与群の雌雄で盲腸の中度の膨満がみられたのみであった。全投与群の雌で肝臓の絶対及び相対重量が有意に高値であったが、雄では相対肝重量が 500 mg/kg 体重/日以上投与群で減少した。2,000 mg/kg 体重/日投与群の雌で脾臓の相対重量が減少した。病理組織学的検査（グリコーゲンの分布を含む。）に投与に関連した影響はみられなかった。したがって、肝及び腎重量における変化は投与によるものではないと考えられた。

最終投与後の臓器の絶対重量に明確な変化はみられなかった。2,000 mg/kg 体重/日投与群の雄で肝臓の相対重量が僅かに増加したが、雌ではこの変化はみられなかった。肝臓の構造及びグリコーゲンの分布に投与による変化は観察されず、血液学的検査、血液生化学的検査及び尿検査に投与に関連した変化はみられなかった。

JECFA は、本試験の NOAEL は、本試験の最高用量の 2,000 mg/kg 体重/日と考えた。（参照 2）

食品安全委員会は、盲腸の膨満は抗菌性物質の投与による腸内細菌叢の変動に伴う変化であり、げっ歯類等の盲腸の特異性を考慮すると、毒性学的意義に乏しい変化と判断し、本試験における NOAEL は最高用量の 2,000 mg/kg 体重/日と考えた。

(6) 4 週間亜急性毒性試験（ネコ）<参考資料¹²>

ネコ（品種不明、雌雄各 2 匹/群）にアモキシシリソルビド三水和物（フィルムコート錠）を 4 週間経口投与（0、100、300 又は 500 mg/匹/日、5 日/週投与）した。

500 mg/日投与群の雄で尿細管の脂質の増加がみられたが、雌では関連した病変がみられず、この影響は毒性学的意義のないものと考えられた。他に投与による変化はみられなかった。

¹² 試験に用いた動物の品種が不明であり、また、供試動物数が少ないとから、参考資料とした。

JECFA は、本試験における NOAEL は最高用量である 500 mg/匹/日で、試験開始時の群の平均体重 3.36 kg に基づき 149 mg/kg 体重/日と考えた。(参照 2)

(7) 14 日間亜急性毒性試験（イヌ）<参考資料¹³>

イヌ（ビーグル種、雌雄各 1 匹）にアモキシシリソルを 14 日間経口投与（250 mg/kg 体重/日、ゼラチンカプセルで投与）した。

試験終了時の剖検及び病理組織学的検査では、有意な変化はみられなかった。投与によると考えられる異常はみられなかった。

JECFA は、本試験における NOEL は唯一の用量である 250 mg/kg 体重/日と考えた。(参照 2)

(8) 6 か月間亜急性毒性試験（イヌ）

イヌ（ビーグル種、雌雄各 6 匹/群）にアモキシシリソルを 6 か月間経口投与（200、500 又は 2,000 mg/kg 体重/日、ゼラチンカプセルで投与）した。投与開始 3 か月後に各群雌雄各 3 匹を中間検査に供した。試験終了時に残りの各群雌雄各 3 匹を剖検に供した。

投与期間中に死亡例はみられなかった。

一般状態では、2,000 mg/kg 体重/日投与群で投与直後又は投与 1~4 時間後に嘔吐が数例にみられた。500 mg/kg 体重/日以上投与群で、灰色便が用量相関的に、主に投与開始後 3 週間に観察された。

体重は、対照群に比べ 2,000 mg/kg 体重/日投与群で増加抑制がみられた（0~13 週 p<0.01、13~26 週 p<0.05）。

中間検査の剖検では、500 mg/kg 体重/日以上投与群で腎臓の相対重量が増加したが、病理組織学的検査では投与による異常はみられなかった。

試験終了時（投与 6 か月後）では、2,000 mg/kg 体重/日投与群で肝臓の相対重量が増加した。病理組織学的検査の結果、投与による変化はみられなかった。

JECFA は、2,000 mg/kg 体重/日投与群で観察された体重増加抑制は、被験物質の抗菌活性により生じた腸内細菌叢の変動に起因する可能性があると考え、本試験における NOAEL は最高用量の 2,000 mg/kg 体重/日と設定した。(参照 2)

食品安全委員会は、2,000 mg/kg 体重/日投与群でみられた体重の増加抑制は抗菌性物質の投与による腸内細菌叢の変動による影響と考え、本試験における NOAEL は最高用量の 2,000 mg/kg 体重/日と考えた。

6. 慢性毒性及び発がん性試験

慢性毒性試験及び発がん性試験は実施されていない。

公表論文及び公共機関のサイト (IARC (国際がん研究機関)、NIEHS (米国国立環境衛生科学研究所等)) を調べた結果、アモキシシリソルの発がん影響を示す試験及び報告はみられなかった。(参照 2)

¹³ 被験物質の用量が 1 用量であることから、参考資料とした。

また、ヒトを含む広範の動物種におけるアモキシシリンの長い使用歴から、アモキシシリンの使用と発がん性の関連性については確認されていない。また、ラットを用いた 26 週間亜急性毒性試験[II. 5. (5)]においても、発がん性を示唆する影響（腫瘍、前腫瘍性病変の増加等）はみられなかった。これらの所見及び遺伝毒性のデータを考慮した結果、JECFA は、アモキシシリンは食用動物における残留量のばく露レベルでは、ヒトに発がん性を有するとは考えにくいと結論付けた。（参照 34）

食品安全委員会は、JECFA の結論、別のラットを用いた 6 か月間亜急性毒性試験[II. 5. (4)]においても腫瘍、前腫瘍性病変等がみられなかったこと及び遺伝毒性試験結果を考慮した結果、アモキシシリンは発がん性を有するとは考えにくいと判断した。

7. 生殖発生毒性試験

(1) 生殖毒性試験（マウス）

マウス（ICR 系、10 週齢、20 匹/群）の妊娠 7～13 日にアモキシシリンを強制経口投与（0、0.4、1.3 又は 4.0 g/kg 体重/日）した。妊娠 18 日に各群 15 匹を開腹し、着床数、生存胎児数及び死亡胎児・胚数を調べた。胎児については、生存胎児体重、体長及び尾長並びに外表、内臓、骨格異常について調べた。残りの各群 5 匹は自然分娩させ、産児数、発育、離乳時の外表異常、機能・運動等の検査、6 週齢時における主要臓器重量の測定、X 線による骨格検査等を実施した。

母動物では、投与による影響はみられなかった。

胎児では、1.3 g/kg 体重/日投与群で死亡胎児の増加がみられたが、用量相関性がみられず投与によるものと考えられなかった。生存胎児の発育に投与による影響はみられなかった。1.3 g/kg 体重/日投与群で頸椎骨の形成不全の増加、尾椎骨数の減少がみられたが、用量相関性はみられず、投与による影響とはみなされなかった。

また、児動物にも投与による影響はみられなかった。（参照 5、8）

食品安全委員会は、母動物、胎児及び児動物に投与に起因する影響がみられなかつたことから、母動物、胎児及び児動物に対する NOAEL はそれぞれ最高用量の 4.0 g/kg 体重/日と考えた。催奇形性はみられなかった。

(2) 生殖毒性試験（ラット）①

ラット（SD 系、雄 11 匹及び雌 22 匹/群）にアモキシシリンを強制経口投与（0、200 又は 500 mg/kg 体重/日）した。投与は、雄では 42 日齢から、雌では 91 日齢から開始し、試験期間中を通じて実施した。105 日齢時に動物を交配した。妊娠 13 日に各群の雌 10 匹を検査した。残りの母動物は自然分娩させ、その後 2 回目の交配をさせ、妊娠 20 日に帝王切開し、検査した。

親動物では、投与群の雄で投与に関連した体重増加抑制がみられたが、雌ではみられなかった。初回交配後の剖検では、500 mg/kg 体重/日投与群で黄体数が減少した。この影響は第 2 回交配後にはみられず、投与群の着床率及び生存児数について対照群と統計学的な差がみられなかつたことから、毒性学的な意義はないと考えられた。児動物に異常はみられなかつた。初回交配及び第 2 回交配後の両方において、親動物及びその児動物に、投与群と対照群間で差はみられなかつた。

JECFA は、本試験における NOAEL は、最高用量の 500 mg/kg 体重/日と考えた。
(参照 2)

食品安全委員会は、雄動物で体重増加抑制がみられたが、より高用量で長い投与期間である 26 週間亜急性毒性試験[II. 5. (5)]では同様の変化は認められていないこと、及び繁殖能力に影響がみられなかつたことから、親動物、胚・胎児及び児動物に対する NOAEL 並びに生殖能力に関する NOAEL はいずれも 500 mg/kg 体重/日と考えた。

(3) 生殖毒性試験（ラット）②

ラット (Wistar 系、12 週齢、20 匹/群) の妊娠 7~13 日にアモキシシリソルビドを強制経口投与 (0、0.4、1.3 又は 4.0 g/kg 体重/日) した。妊娠 20 日に各群 15 匹の着床数、生存胎児数及び死亡胎児・胚数を調べた。胎児については、生存胎児の体重、体長及び尾長並びに外表、内臓及び骨格異常について調べた。残りの各群 5 匹は自然分娩させ、産児数、発育、離乳時の外表異常、行動・運動等の検査、6 週齢時における主要臓器重量の測定、X 線による骨格検査等を実施した。

母動物では、各投与群で体重増加抑制がみられたが、対照群の妊娠初期の体重が大きかつたことによる差であると考えられた。

胎児でも、投与による影響はみられなかつた。各投与群で尾椎骨数の増加がみられたが、投与による影響とはみなされなかつた。

また、児動物にも、投与による影響はみられなかつた。（参照 5、8）

食品安全委員会は、母動物、胎児及び児動物に投与による影響はみられなかつたことから、母動物、胎児及び児動物に対する NOAEL はそれぞれ最高用量の 4.0 g/kg 体重/日と考えた。催奇形性はみられなかつた。

(4) 生殖毒性試験（ラット）③

ラット (SD 系、20 匹/群) の妊娠 15 日から哺乳 21 日までアモキシシリソルビドを強制経口投与 (0、200 又は 500 mg/kg 体重/日) した。分娩後には、全児の動物数及び体重を測定した。

母動物の一般状態、体重増加、妊娠率、妊娠期間及び出生時における児動物の体重あるいはその形態に投与による影響はみられなかつた。投与群の児動物の出生後の体重増加は対照群より良好であった。出生時の同腹児数は、0、200 及び 500 mg/kg 体重/日投与群でそれぞれ 11.5、10.3 及び 9.6 匹であり、用量依存性に僅かな減少がみられた。しかし、各群の死産児数に差はみられなかつた。同腹児数の違いは着床率の違いによるものと考えられた。投与は着床後に開始した（妊娠 15 日）ため、投与による変化とは考えられなかつた。

JECFA は、本試験における周産期及び出生後の毒性に関する NOAEL は、最高用量の 500 mg/kg 体重/日と考えた。（参照 2）

食品安全委員会は、投与による影響がみられなかつたことから、母動物及び児動物に対する NOAEL はそれぞれ最高用量の 500 mg/kg 体重/日と考えた。

(5) 発生毒性試験（マウス）

マウス（CD1系、20匹/群）の妊娠6～15日にアモキシシリソルを強制経口投与（0、200、500又は2,000mg/kg体重/日）した。妊娠17日に帝王切開し、胚吸収数、生存胎児数及びその発生学的異常について調べた。

母動物では、体重及び妊娠率に投与による影響はみられず、死亡例及び他の異常もみられなかった。

胎児観察では、外表奇形、内臓及び骨格異常あるいは変異の発生に投与による影響はみられなかった。0、200、500及び2,000mg/kg体重/日投与群における胎児死亡率はそれぞれ4.8%、13.9%、15.2%及び13.0%であり、対照群と比較して有意差がみられたが、これらの値は実験実施施設内の背景データの範囲内（3.8～14.3%、平均7.9%）であり、胎児死亡率に用量相関性もみられなかった。

JECFAは、本試験の結果がはつきりしない（equivocal）ことから、マウスにおける発生毒性のNOAELは設定できないとしている。（参照2）

食品安全委員会は、投与群の胎児死亡率に有意な増加がみられるが、用量相関性はみられないこと、また、試験を実施した施設の背景データの範囲内の変化と記載されていることから、JECFAの判断を追認し、本試験のNOAELは設定できないと考えた。

(6) 発生毒性試験（ラット）

ラット（SD系、20匹/群）の妊娠6～15日にアモキシシリソルを強制経口投与（0、200、500又は2,000mg/kg体重/日）した。妊娠20日に、黄体数、吸収胚数並びに生存胎児数及びその異常について調べた。

各投与群において、一般状態、死亡率、妊娠率、着床前死、同腹児数、一腹の胎児体重、外表奇形、内臓及び骨格異常並びに変異の発現率に変化はみられなかった。500mg/kg体重/日以上投与群では、用量相関的に胎児体重の増加がみられた。

JECFAは、本試験におけるNOELは、最高用量の2,000mg/kg体重/日と考えた。（参照2）

食品安全委員会は、胎児体重の増加がみられたが、他評価パラメーターに投与による影響がなく偶発的な変化と推察され、胎児への影響はないと判断したことから、母動物及び胎児に対するNOAELはそれぞれ最高用量の2,000mg/kg体重/日と考えた。催奇形性はみられなかった。

8. ヒトにおける知見

(1) 胃腸への影響

ヒトにおいて、アモキシシリソルを単独又はクラブラン酸と併用して経口投与した場合、報告されている最も一般的な胃腸への悪影響は下痢及び嘔吐である。中耳炎の治療を行った354名の小児における無作為化試験では、164名の小児がアモキシシリソルとクラブラン酸の配合剤（アモキシシリソル/クラブラン酸：90/6.4mg/kg体重）投与群であった。その中で、下痢が17.5%、嘔吐が5.8%、おむつ疹が6.4%、重篤な腹痛が1%の小児にみられた。

アモキシシリソル及び他の抗菌剤を投与小児の急性中耳炎の治療に関する 2 つのシステムティックレビューにおいて、治療に関連した有害事象として、下痢、発疹及び嘔吐が明らかとなっている。

アモキシシリソル又はアンピシリンを投与された小児では、下痢を示した小児がプラセボ群より 5% 多く、いくつかの試験では 14% の割合であった。別の試験では、アモキシシリソル及びクラブラン酸の配合剤を投与された患者では、アジスロマイシンを投与された患者よりも 18% 多く下痢を呈した。小児を含む無作為化臨床試験の総説では、アモキシシリソル及びクラブラン酸の配合剤を投与された患者では 20~33% の下痢の発症率が報告された。母乳で育てられている乳児の母親がアモキシシリソル及びクラブラン酸の配合剤又はアモキシシリソルを投与されている場合、乳児のそれぞれ 6 又は 5% が下痢を発症した。(参照 2)

(2) アレルゲン及び免疫反応

ベンジルペニシリソル過敏症の患者の血清に対してアモキシシリソルが交差反応を示すことが、放射性アレルゲン吸着試験又はヒスタミン遊離試験によって *in vitro* で示された。ペニシリソル感受性のヒトを対象とした幾つかの試験から、アモキシシリソルが最も頻繁に検査に用いられるペニシリソルであることが確認されている。さらに、皮膚プリックテスト又は皮内反応でアモキシシリソルに陽性を示す患者の約 80% はベンジルペニシリソルにも陽性を示し、逆の場合も同様であった。また、アモキシシリソル抗原決定基 (amoxicillin determinants) に陽性を示す被験者は、ベンジルペニシリソルに陽性を示す被験者より速やかに陰転することも示されている。前向き研究では、ベンジルペニシリソル又はマイナーな抗原決定基の混合物 (ベンジルペニシリソル及びベンジルペニシリソル酸) に陽性を示す患者の 60% では、5 年後も皮膚試験に感受性であった。しかし、アモキシシリソルのみに陽性を示す全被験者は 5 年以内に皮膚試験で陰転した。

(参照 2)

畜産動物における長年にわたるアモキシシリソルの広範な使用にもかかわらず、食品中のアモキシシリソル残留物の摂取に起因する過敏反応は報告されていない。しかし、感作されたヒトにおいては、少量のアモキシシリソルに経口ばく露された場合アレルギー反応が引き起こされることが示されている。(参照 2)

アモキシシリソル及びベンジルペニシリソルを含む他のペニシリソル類とのアレルギーの可能性を比較した文献は得られていない。しかし、限定的ではあるが、ベンジルペニシリソルと比較して、アモキシシリソルは *in vitro* 及び *in vivo* の両方で、タンパク質との化学的反応性が低いハプテンであるというエビデンスがある。過敏症を調べるために β -ラクタム系抗菌性物質のアレルギー試験に通常用いられる濃度は、これら薬剤の相対的なアレルゲンの可能性の指標として考えられるかもしれない。通常の臨床におけるアモキシシリソルのアレルギー皮膚試験で使用する濃度は、一般的に、ベンジルペニシリソル (マイナーな抗原決定基の混合物の一部 : part of the minor determinant mixture) の 2,500 倍である (表 88)。(参照 2)

表 88 β-ラクタム系抗菌性物質の皮膚プリック試験及び皮内反応試験における推奨濃度

ハプテン	用量
ベンジルペニシロイル	5×10^{-5} mM/L
マイナーな抗原決定基の混合物	2×10^{-2} mM/L
アモキシシリソ	20~25 mg/mL (51.7 mM/L)
アンピシリソ	20~25 mg/mL (54 mM/L)
セファロスボリン	1~2 mg/mL

ペニシリソ類の免疫一アレルギーに関する特性は、未変化体及びその代謝物の構造に関係している。未変化体及びその代謝物は、タンパク質のアミノ基、水酸基、スルフィド基等と共有結合し、ハプテンとなる可能性がある。しかし、これらの結合物の経口投与時のバイオアベイラビリティは極端に低く、約2%と推定されている。また、食品中のペニシリソ残留物によってヒトが感作されたというエビデンスはなかったとする報告もある。(参照35)

JECFAでは、過去にベンジルペニシリソ及びベンジルペニシリソプロカインの毒性学的知見を評価し、アレルギーがベンジルペニシリソ残留物の安全性評価における決定要因であると結論付けた。第36回会議では、食品からのベンジルペニシリソの摂取は実用的に可能な限り少なくし、いかなる場合も親化合物として30 μg/人未満とすることが推奨された。これより少なければ、ベンジルペニシリソに対する程度の軽い過敏反応の発生のリスクは小さいと考えられた。ペニシリソ感受性のヒトの多くにおいてアモキシシリソとベンジルペニシリソは交差反応性であること、また、感作されたヒトにおいて少量のアモキシシリソの経口ばく露により過敏症を引き起こすことから、JECFAは、過去に設定したベンジルペニシリソの30 μg/人の最大許容量はアモキシシリソにも適用可能であると考えた。(参照2)

食品安全委員会は、アレルギー誘発性について、以下のとおり考えた。

ペニシリソに感作されたヒトにおいては、乳中のペニシリソの僅か3 μgによって、一時的な発疹等の臨床症状を示したとの報告がある。(参照36)

しかしながら、ペニシリソ製剤によるアレルギー誘発率は、クラブラン酸との併用を除き、以前に比べ低下している。この原因は明確ではないが、注射薬として用いられたベンジルペニシリソ等に含まれていたペニシロ酸骨格を有する不純物が技術改良によって除かれたことに関連するとされている。

経口ペニシリソ製剤によるアレルギー誘発率は低い。

この違いは、皮膚プリック試験による差からも推察される。さらに、ジペプチドトランスポーターによる主薬の選択性の吸収、つまり、不純物が消化管で吸収されないことにより、製剤としての抗原性が低いと考えることもできる。

上述のように、アモキシシリソがジペプチドトランスポーターによって選択性的に吸収されるが、不純物及び分解物は吸収され難い。また、未変化体及び代謝物のタンパク質との結合物は、経口投与時には極端に低いバイオアベイラビリティを示し生体内

への吸収は低いと考えられる。

したがって、食品の摂取に伴って取り込まれる量によってアレルギーが誘発される可能性は極めて低いと考えられる。

しかしながら、データ不足から、アレルギー誘発性について、定量的指標を設定することができなかった。

(3) 肝毒性

アモキシシリンの単独使用又はクラブラン酸との併用によるヒトの肝臓障害が報告されている。アモキシシリンの単独使用による肝毒性の報告の頻度は、クラブラン酸との併用による肝毒性よりも低い。アモキシシリンとクラブラン酸との併用による肝毒性は通常軽度であり、その徴候は数週間以内に消失するが、時折肝不全、死亡等の重篤な肝毒性の報告がされる。

クラブラン酸との配合剤の使用によってアモキシシリン単独の使用と比べて肝毒性のリスクが9倍まで増大することから、肝毒性は頻繁にクラブラン酸分子に関連付けられる。疫学調査では、アモキシシリン及びクラブラン酸の併用はアモキシシリンの単独使用よりも肝毒性との関連が高頻度にみられた。別の試験では、アモキシシリン及びクラブラン酸の併用による肝障害歴のある患者に対して、アモキシシリンの投与は肝毒性を引き起こさなかつたが、アモキシシリン及びクラブラン酸の併用投与は2回目の肝炎を引き起こした。これらのことから、アモキシシリン及びクラブラン酸の併用によって誘発される肝毒性にはクラブラン酸が重要な役割を果たしていることが示唆される。(参照2)

(4) 生殖毒性

複数の疫学調査において、妊婦が服用した場合のアモキシシリン又はアモキシシリン及びクラブラン酸の併用による生殖毒性又は催奇形性が評価されている。一般的に、アモキシシリンを含むペニシリン類の生殖毒性は最小限であると考えられている。ヒトにおけるアモキシシリンの生殖毒性の可能性について、検討された結果を表89に示した。この結果からは、様々な妊娠時期にアモキシシリンを母親が服用しても、子供における主要な先天性異常、奇形及び催奇形性のリスクの増加は確認されなかつた。これらのデータに基づき、ヒトにおける催奇形性のリスクの増加は「生じそうにない」(unlikely)と考えられる。(参照2)

表 89 ヒトのデータに基づくアモキシシリソルの催奇形性及び毒性の可能性

番号	ヒトにおける催奇形性及び毒性影響
1	妊娠中にアモキシシリソルの処方を受けた初産の女性（401名）のアモキシシリソル無投与の対照の女性（10,237名）に対する先天性奇形の調整オッズ比=1.16（95%信頼区間：0.54~2.50）
2	妊娠初期にアモキシシリソルを投与された女性（147名）において先天異常の比率の増加なし
3	妊娠初期にアモキシシリソル又はアンピシシリソルを投与された母親の乳児（284名）及び妊娠中の様々な時期にアモキシシリソルを投与された母親の子供（1,060名）において先天異常の比率の増加なし
4	早期破水に対する抗生物質の処置に関する3つの比較臨床試験において、妊娠中期及び後期にアモキシシリソルにばく露された子供における有害事象なし
5	妊娠中の淋病の治療に関する比較臨床試験において、妊娠14週までにアモキシシリソル及びプロベネシドを投与された女性（14名）又は妊娠14週以降に投与された女性（57名）の子供にみられた主要又は軽微な異常の比率の有意な増加なし
6	肢体不自由児（malformed infants）6,935名の症例対照研究で、妊娠中にアモキシシリソル及びクラブラン酸を併用投与した女性における主要な先天異常のオッズ比=1.4（95%信頼区間：0.9~2.0）（リスクの増加なし）
7	新生児の壞死性腸炎と母親の妊娠後期におけるアモキシシリソルとクラブラン酸の併用投与の関連性が4,826名の妊娠患者の無作為化比較臨床試験で観察された。アモキシシリソル及びクラブラン酸の併用投与群の妊娠患者（2,394名）では新生児の92例（3.8%）に、非投与群の妊娠患者（2,415名）では新生児の58例（2.4%）に壞死性腸炎がみられ、併用投与群において有意に高かった。

9. 一般薬理試験

アモキシシリソルの一般薬理試験結果を表90に示した。（参照5）

表 90 アモキシシリソの一般薬理試験結果

	試験項目	動物	投与経路	用量 ^a	試験成績
中枢神經系	麻酔作用(バルビツレートの作用への影響)	ICR 系マウス	経口	1,000、4,000	影響なし
	痙攣誘発作用(電気ショック)	ICR 系マウス	経口	1,000、4,000	影響なし
	体温	SD 系雄ラット	経口	1,000、4,000	影響なし
	鎮痛作用(HAFFNER 法(Tail pinch 法))	dd 系雄マウス	経口	1,000、4,000	影響なし
循環器系	血圧・心拍数	イヌ(無麻酔下)	経口	1,000	影響なし
	血圧・心拍数・心電図	SD 系雄ラット(無麻酔下)	経口	4,000	影響なし
	摘出心房の収縮力及び拍動数	Hartley 系雄モルモット		1.25×10^{-4} 、 5.0×10^{-4} g/mL	影響なし
	神経-筋伝達(摘出横隔膜神経収縮(電気刺激))	SD 系雄ラット	経口	1.25×10^{-4} 、 5.0×10^{-4} g/mL	影響なし
自律神経系・平滑筋系	空腸自動運動	イヌ(無麻酔下)	経口	1,000	影響なし
	摘出回腸自動運動	雄イエウサギ		1.25×10^{-4} 、 5.0×10^{-4} g/mL	影響なし
	摘出回腸収縮作用(アセチルコリン、ヒスタミン又はバリウム)	雄モルモット		1.25×10^{-4} 、 5.0×10^{-4} g/mL	影響なし
	胃切片の収縮(セロトニン)	SD 系雄ラット		1.25×10^{-4} 、 5.0×10^{-4} g/mL	影響なし
	摘出子宮自動運動	SD 系雌ラット		1.25×10^{-4} 、 5.0×10^{-4} g/mL	影響なし
腎機能	尿量、電解質排泄量	SD 系雄ラット	経口	64、250、1,000、4,000	影響なし
その他	局所麻酔作用・局所刺激作用	イエウサギ	点眼	0.5、1.0、2.0、4.0 %懸濁液点眼	影響なし

a : 単位を記載していない試験においては、単位は mg/kg 体重

10. 微生物学的影響に関する試験

(1) ヒト腸内細菌叢分離菌に対する最小発育阻止濃度(MIC) ①

平成 18 年度食品安全確保総合調査「動物用抗菌性物質の微生物学影響についての調査」において、ヒトの腸内細菌叢に対するアモキシシリソ MIC が調べられている。(表 91)

調査された菌種のうち、最も低い MIC₅₀ は、*Bifidobacterium* spp. の ≤ 0.06 μg/mL であった。本調査の結果から、MIC_{calc} は 0.243 μg/mL (0.0002 mg/mL) と算出された。(参照 37)

表91 アモキシシリソのヒト腸内細菌叢由来株に対するMIC

菌名	株数	MIC ($\mu\text{g/mL}$)	
		MIC ₅₀	範囲
<i>Escherichia coli</i>	30	4	1~>128
<i>Enterococcus</i> spp.	30	0.5	0.25~1
<i>Bacteroides</i> spp.	30	64	16~>128
<i>Fusobacterium</i> spp.	20	2	0.25~8
<i>Bifidobacterium</i> spp.	30	≤ 0.06	≤ 0.06 ~1
<i>Eubacterium</i> spp.	20	0.25	0.12~1
<i>Clostridium</i> spp.	30	0.5	0.25~0.5
<i>Peptococcus</i> spp./ <i>Peptostreptococcus</i> spp.	30	0.25	≤ 0.06 ~0.5
<i>Prevotella</i> spp.	20	0.12	≤ 0.06 ~128
<i>Lactobacillus</i> spp.	30	0.5	0.5~4
<i>Propionibacterium</i> spp.	30	0.12	0.12~1

(2) ヒト腸内細菌叢分離菌に対するMIC②

JECFA は、VICH の GL36 に準拠し、ヒトの腸内細菌叢の代表的菌種に対する微生物学的影響について評価している。アモキシシリソは *E. coli* (MIC₅₀=5 $\mu\text{g/mL}$)、*Bifidobacterium* spp. (MIC₅₀=0.06 $\mu\text{g/mL}$)、*Clostridium* spp. (MIC₅₀=0.1 $\mu\text{g/mL}$)、*Bacteroides* spp. (MIC₅₀=0.5 $\mu\text{g/mL}$)、*Lactobacillus* spp. (MIC₅₀=0.25 $\mu\text{g/mL}$)、*Fusobacterium* spp. (MIC₅₀=0.1 $\mu\text{g/mL}$)、*Eubacterium* spp. (MIC₅₀=0.1 $\mu\text{g/mL}$) 及び *Peptostreptococcus* spp. (MIC₅₀=0.1 $\mu\text{g/mL}$) に対し活性であった。これらの MIC₅₀に基づき、MIC_{calc} は 0.10 $\mu\text{g/mL}$ と算出された。(参照 2、34)

(3) ヒト腸内細菌叢分離菌に対するMIC③

8 名の健常ヒトボランティア由来の *Bifidobacterium* spp. 76 菌株及び *Lactobacillus* spp. 46 菌株についてアモキシシリソの MIC を調べた。調べた両菌種の大部分はアモキシシリソに感受性があり、MIC は ≤ 0.25 ~0.5 $\mu\text{g/mL}$ の範囲であった。(参照 2)

(4) ヒト腸内細菌叢に及ぼす影響

10 名の健常ヒトボランティアにアモキシシリソ錠剤 (500 mg) を 8 時間ごとに 7 日間投与し、口腔内及び腸内細菌叢に対する影響について調べた。アモキシシリソの投与により、糞便中細菌叢に僅かな変化がみられたが、全被験者において、新たなアモキシシリソ耐性菌、主に *E. coli*、*Klebsiella* spp. 及び *Enterobacter* spp. の異常増殖がみられた。6 名の被験者の腸内細菌叢において、 β -ラクタマーゼ活性がみられた。(参照 2)

12 名の健常ヒトボランティア (男女各 6 名、年齢 18~40 歳) にアモキシシリソ及びクラブラン酸の配合剤である錠剤 (1,000 mg) を 1 日 1 回 7 日間投与し、糞便を投与前、投与期間中及び投与後 (投与 2 日前~投与開始 35 日後) に採取して微生物学

的検査を実施した。形態学的、生化学的及び分子解析により、異なるコロニーのタイプを示す菌株が属レベルで同定された。アモキシシリントクラブラン酸の投与により好気性の腸内細菌叢である *Enterococcus* spp. 及び *E. coli* の数が増加したが、*Bifidobacterium* spp.、*Lactobacillus* spp. 及び *Clostridium* spp. は有意に減少した。また、*C. difficile* が 3 名の被験者から検出された。これら被験者の腸内細菌叢は最終投与 35 日後には通常の状態に回復した。（参照 2）

III. 国際機関等の評価

1. JECFAにおける評価

第75回会議（2011年）では、以下のように評価した。

ヒト用医薬品としてアモキシシリソを含むペニシリン類を治療に使用した場合、過敏症をしばしば発生することから、過敏症が毒性学的な懸念であると考えられた。しかし、第36回会議において設定されたベンジルペニシリンの毒性学的指標値（toxicological guidance value）である30 µg/人は、ペニシリン類の残留物に対する経口ばく露によるアレルギーの僅か4つの事例研究に基づくものであり、ベンジルペニシリンに特異的に関連した情報を欠いていた。また、限定的ではあるが、ベンジルペニシリンと比較して、アモキシシリソはタンパク質との化学的反応性が低いハプテンであることが示唆されている。有害事象は一般的に過小申告されることを理解した上で、公表文献から、食品中のアモキシシリソ残留物に経口ばく露されることによるアレルギーを確認することはできなかった。以上のことから、JECFAは、第75回会議においてペニシリン類の残留物に起因するアレルギー反応から守るために設定された値（30 µg/人）は、アモキシシリソの残留物に対しては不要に保守的な値であると結論付けた。

また、微生物学的ADIを以下の式により算出した。

$$\text{ADI の上限 } (\mu\text{g/kg 体重}) = \frac{0.10 \text{ } (\mu\text{g/mL})^{\text{a}} \times 220 \text{ } (\text{g})^{\text{b}}}{0.566^{\text{c}} \times 60 \text{ } (\text{kg})^{\text{d}}} = 0.65 \text{ } (\mu\text{g/kg 体重})$$

a : MIC_{calc}: *Escherichia coli*, *Bifidobacterium* spp., *Clostridium* spp., *Bacteroides* spp., *Lactobacillus* spp., *Fusobacterium* spp., *Eubacterium* spp., *Peptostreptococcus* spp. の MIC₅₀に基づき算出

b : ヒト結腸内容量

c : ヒトの試験で、アモキシシリソの最小の尿中排泄率が43.4%であったことから、利用可能な経口用量の分画は1-0.434=0.566

d : ヒト体重

この微生物学的ADIは、食品中のアモキシシリソ残留物の経口ばく露によるアレルギー反応が非常に起こりそうにないことが十分に確実であると結論した。したがって、ADIを0~0.7 µg/kg 体重/日と設定した。（参照2、34）

第85回会議（2017年）では、算出式で用いる結腸内容量として500 mLを用い、微生物学的ADIを0.0015 mg/kg 体重と算出し、ADIを0.002 mg/kg 体重と設定した。（参照12）

2. EMAにおける評価

ペニシリン類については、動物用医薬品として30年以上の使用歴があり、通常毒性が低く催奇形性の報告もないとして、ADIは設定されていない。しかし、過敏反応が圧倒的に高頻度にみられる副作用であり、食品中のペニシリン残留物に原因があるとするアレルギー反応の報告はほとんどないが、代謝物のAMPAがアレルゲンであり、過敏反応に大きな役割を果たす可能性があるという報告があることから、消費者及び安全な畜産物のために、6種類のペニシリン類についてMRL（アモキシシリソ：可食部位50 µg/kg、

乳 4 µg/kg) が設定されている。(参照 38)

3. FDAにおける評価

アモキシシリソのADIは設定されておらず、無視できるほどの残留耐容量として、牛の可食部位及び乳に対して 0.01 ppm が設定されている。(参照 39)

4. APVMAにおける評価

アモキシシリソについて NOAEL 200 mg/kg 体重/日に安全係数として 1,000 を適用し、ADI (0.2 mg/kg 体重/日) が設定されている。また、哺乳類動物の肉及び内臓、牛乳、羊乳並びに鳥類の肉、内臓及び卵に対しすべて 0.01 mg/kg の MRL が設定されている。(参照 21)

IV. 食品健康影響評価

今回、アモキシシリソの暫定基準見直しに係る食品健康影響評価を実施した。

薬物動態試験において、経口投与後には速やかに吸収され、ヒトを含めほとんどの動物種において投与後 2 時間以内に C_{max} に達した。イヌの試験においては、高用量の経口投与時に吸収の飽和が示唆された。体内に吸収されたアモキシシリソは主に尿に排泄された。

また、ラット、豚又は鶏へのアモキシシリソの経口投与後に、血漿、組織及び又は尿中に代謝物として AMA 及び/又は DKP が確認された。

ヒトにおいては、尿中に AMA 及び AMP が代謝物としてみられた。ヒト肝ミクロソームを用いた *in vitro* の代謝試験では、これらの代謝物はみられなかった。

残留試験では、牛、豚及び鶏とともに筋肉内投与の投与部位等を除き、腎臓に最も残留した。豚の残留試験では、代謝物である AMO、AMA 及び DKP の残留濃度を測定しているが、投与 72 時間後には全組織で検出限界未満となった。魚類の残留試験では、真鯛等のすずき目魚類及びなますの組織中濃度は、他の魚類と比較してより早く定量限界又は検出限界未満になる傾向がみられた。

遺伝毒性試験では、*in vitro* のコメットアッセイでは最高用量で DNA 損傷を引き起しこしたが、それらは短時間で修復され、DNA を直接切断する作用も認められなかつたことから、アモキシシリソによる DNA 損傷は活性酸素種の產生による間接的な影響であると考えられた。また、その他の *in vitro* の試験並びにアモキシシリソ及びクラブラン酸の配合剤を用いて実施された *in vivo* の試験では陰性であったことから、アモキシシリソには生体にとって特段問題となる遺伝毒性はなく、ADI を設定することは可能と考えた。

また、慢性毒性試験及び発がん性試験は実施されていないが、JECFA の結論、ラットを用いた 6 か月間亜急性毒性試験で腫瘍又は前腫瘍性病変等がみられなかつたこと及び遺伝毒性試験結果から、アモキシシリソは発がん性を有するとは考えにくいと判断した。

1. 毒性学的 ADI について

各種毒性試験において得られた NOAEL (500 mg~4.0 g/kg 体重/日) は全て試験の最高用量であったが、各試験の用量範囲は大きく設定されていること、かつ、投与可能な最大投与量として 4.0 g/kg 体重/日という非常に高用量まで投与している試験もあることから、各試験の NOAEL は妥当であると考えた。

ペニシリン感受性のヒトがアモキシシリソに対してもアレルギー反応を示すこと、感作されたヒトでは少量のアモキシシリソの経口的なばく露により過敏症が誘発されること等から、アモキシシリソの安全性評価において、毒性学的影響としては過敏症が最も懸念される。

食品安全委員会は、2007 年にベンジルペニシリンについて、一日摂取量が 30 μ g/人 (0.0005 mg/kg 体重) 未満であればヒトに重大な影響を及ぼさないと評価し、ただし、その摂取は実行上可能な限り少なくすることが望ましいとした。しかしながら、この毒性学的指標値 (0.0005 mg/kg 体重) は、僅か 4 つの事例研究の食品中ペニシリン残留物に対する経口ばく露により生じたアレルギー反応を根拠とするものであった。

また、限定的な知見ではあるが、ベンジルペニシリン又は他のペニシリン類と比較して、アモキシシリンはタンパク質との化学的反応性が低いハプテンであることが示唆されている。さらに、公表文献の研究からは、食品中のアモキシシリン残留物に経口的にばく露されることにより起こるアレルギーは確認されていない。

アモキシシリンは、消化管でジペプチドトランスポーターによって選択的に吸収され、不純物及び分解物は吸収され難い。また、アモキシシリンの代謝物に関しては、構造的な点からハプテンの可能性は否定できなかったが、アモキシシリン及びその代謝物のタンパク質との結合物は経口投与時には極端に低いバイオアベイラビリティを示し生体内への吸収は低いと考えられた。

したがって、食品の摂取に伴って取り込まれる量によってアレルギーが誘発される可能性は極めて低いと考えた。

しかしながら、データが不足しているため、アレルギー誘発性について定量的指標を設定することができず、毒性学的ADIについて定量的な判断をしなかった。

2. 微生物学的ADIについて

平成18年度食品安全確保総合調査「動物用抗菌性物質の微生物学的影響調査」の結果から得られた $MIC_{calc} 0.0002 \text{ mg/mL}$ を用いて、VICHの算出式により微生物学的ADIを $0.0013 \text{ mg/kg 体重/日}$ と算出した。

$$ADI = \frac{0.0002^a \times 220^b}{0.566^c \times 60^d} = 0.0013 \text{ mg/kg 体重/日}$$

a : MIC_{calc} : 試験薬がその菌に対して活性を有する属の平均 MIC_{50} の 90 % 信頼限界の下限値 (mg/mL)
b : 結腸内容物の量 (g)

c : ヒトの試験で、アモキシシリンの最も小さい尿中排泄率は 43.4% であったことから、利用可能な経口用量の分画は $1 - 0.434 = 0.566$

d : ヒトの体重 (kg)

3. ADIの設定について

アモキシシリンの食品健康影響評価については、ADIとして次の値を採用することが適当と考えた。

ADI $0.0013 \text{ mg/kg 体重/日}$

ばく露量については、当該評価結果を踏まえ暫定基準値の見直しを行う際に確認することとする。

表 92 JECFA 及び食品安全委員会における各種試験の無毒性量等の比較

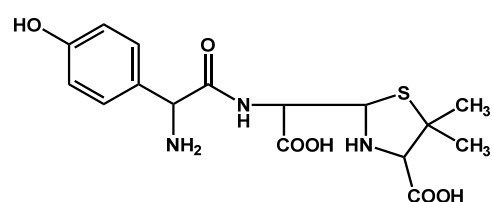
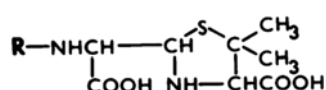
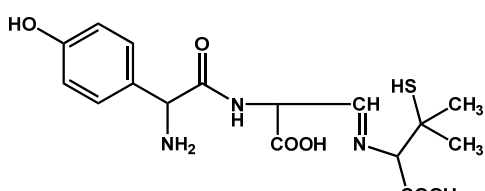
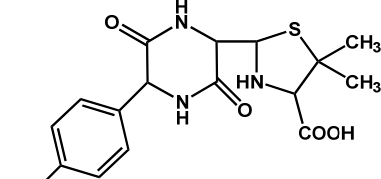
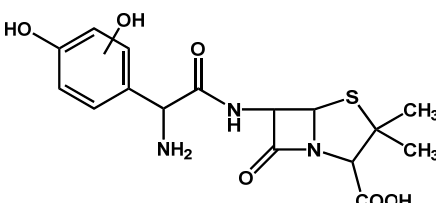
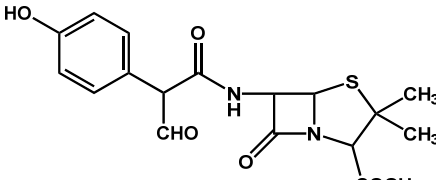
動物種	試験	投与量 (mg/kg 体重/日)	無毒性量等 (mg/kg 体重/日)	
			JECFA	食品安全委員会
マウス	生殖毒性	0、0.4、1.3、4.0 g/kg 体重/日	— (設定できず)	母動物、胎児、児動物: 4.0 g/kg 体重/日 (最高用量) 催奇形性なし
	発生毒性	0、200、500、2,000		— (設定できず)
ラット	21 日間亜急性毒性①	0、500	500 (最高用量)	—
	21 日間亜急性毒性②	0、500	500 (最高用量)	—
	1 か月間亜急性毒性	0、0.4、0.9、1.9、4.0 g/kg 体重/日	4.0 g/kg 体重/日 (最高用量)	
	6 か月間亜急性毒性	0、0.4、0.9、1.9、4.0 g/kg 体重/日		4.0 g/kg 体重/日 (最高用量)
	26 週間亜急性毒性	0、200、500、2,000	2,000 (最高用量)	2,000 (最高用量)
	生殖毒性①	0、200、500	500 (最高用量)	親動物、胚・胎児、児動物、 生殖能力: 500 (最高用量)
	生殖毒性②	0、0.4、1.3、4.0 g/kg 体重/日	—	母動物、胎児、児動物: 4.0 g/kg 体重/日 (最高用量) 催奇形性なし
	生殖毒性③	0、200、500	500	母動物、児動物: 500 (最高用量)
イヌ	14 日間亜急性毒性	250	250	—
	6 か月間亜急性毒性	0、200、500、2,000	2,000 (最高用量)	2,000 (最高用量)
ネコ	4 週間亜急性毒性	0、100、300、500 mg/匹/日	500 (最高用量)	—
毒性学的 ADI (mg/kg 体重/日)		設定なし	設定しない	
毒性学的 ADI 設定根拠		ヒト腸内細菌叢分離菌の MIC ₅₀ から得られた MIC _{calc} : 0.10 µg/mL	ヒト腸内細菌叢分離菌の MIC ₅₀ から得られた MIC _{calc} : 0.0002 mg/mL	
微生物学的 ADI (mg/kg 体重/日)				
微生物学的 ADI 設定根拠		0.002	0.0013	
ADI				

— : 無毒性量等の記載なし

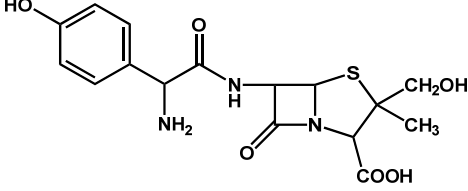
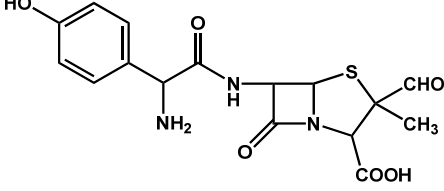
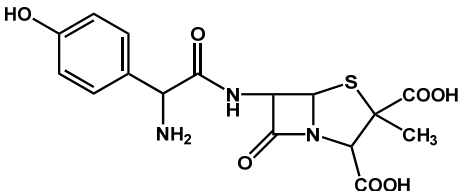
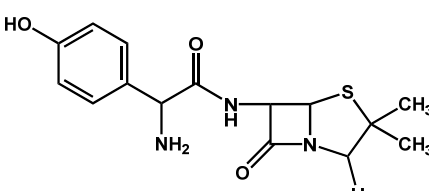
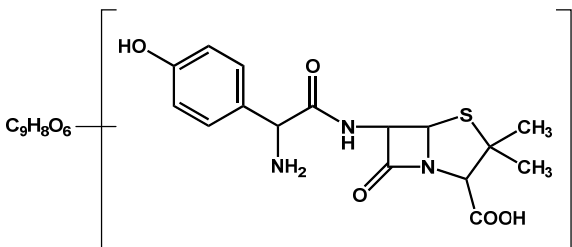
〈別紙1：検査値等略称〉

略称等	名称
ADI	一日摂取許容量
Alb	アルブミン
APVMA	オーストラリア農業・動物用医薬品局
AUC	薬物濃度曲線下面積
CFU	コロニー形成単位
CL	クリアランス
C _{max}	血清又は血漿中最高濃度
EM(E)A	欧州医薬品（審査）庁
F	バイオアベイラビリティ
FAO	国際連合食糧農業機関
FDA	米国食品医薬品局
HPLC	高速液体クロマトグラフィー
JECFA	FAO/WHO 合同食品添加物専門家会議
Ka	吸收速度定数
Kel	消失速度定数
LD ₅₀	半数致死量
MIC	最小発育阻止濃度
MIC ₅₀	50%最小発育阻止濃度
MRL	最大残留基準値
MRT	平均滞留時間
NOAEL	無毒性量
T _{1/2}	消失半減期
T.Chol	総コレステロール
Vd	分布容積
T _{max}	最高濃度到達時間
Vdss	定常状態分布容積
WHO	世界保健機関

〈別紙2：代謝物名称〉

略称	名称
AMA	アモキシシロ酸  (参照 40)
AMPA ¹⁴	ペニシロ酸  R : 由来するペニシリン系抗生物質により異なる。 (参照 41)
APM	アモキシシリンペナマルディック酸  (参照 13)
DKP	アモキシシリンピペラジン-2,5-ジオン (アモキシシリンピペラジン-2',5'-ジオン)  (参照 40)
MI	 (参照 15)
M2	 (参照 15)

¹⁴ 参照5では「AMPA: penilloic acid」、参照11では「AMPA:ペニシロン酸」と記載されている。

M3		(参照 15)
M4		(参照 15)
M5		(参照 15)
M6		(参照 15)
M7		(参照 15)

<参考>

1. 食品、添加物等の規格基準（昭和34年厚生省告示第370号）の一部を改正する件（平成17年11月29日付け、厚生労働省告示第499号）
2. JECFA: Amoxicillin. Toxicological evaluation of certain veterinary drug residues in food, 2012, Food Additives Series No.66
3. The Merck Index, 15th Edition, 2013
4. JECFA: Amoxicillin. Toxicological evaluation of certain veterinary drug residues in food, 2012, Food and Nutrition Paper 12/12
5. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソルト 10%粒（鶏）概要（非公表）
6. 農林水産省動物医薬品検査所 動物用医薬品等データベース
http://www.nval.go.jp/asp/asp_dbDR_idx.asp
7. 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 医薬品医療機器情報提供ホームページ
<http://www.info.pmda.go.jp/>
8. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 II. 経口剤アンキシン可溶散 概要（非公表）
9. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソルト 10%粒（牛）概要（非公表）
10. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 III. 注射剤アモスタック LA 概要（非公表）
11. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソルト 10%粒（豚）概要（非公表）
12. JECFA : Amoxicillin. Evaluation of certain veterinary drug residues in food, 2018, Technical Report Series 1008
13. Uno T, Masada M, Yamaoka K and Nakagawa T: High Performance Liquid Chromatographic Determination and Pharmacokinetic Investigation of Aminopenicillins and Their Metabolites in Man. Chem Pharm Bull 1981; 29(7): 1957-1968
14. 村川武雄、横田好子、河野洋子、西田実 : Amoxycillin の経口投与時における吸収排泄および代謝について. 日本化学療法学会雑誌. 1973; 21(8): 1399-1408
15. Szultka M, Krzeminski R, Jackowski M and Buszewski B: Identification of In Vitro Metabolites of Amoxicillin in Human Liver Microsomes by LC-ESI/MS. Chromatographia 2014; 77: 1027-1035
16. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソルト 10%粒（牛）残留性に関する資料①（非公表）
17. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソルト 10%粒（牛）残留性に関する資料①（非公表）
18. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 II. 経口剤アンキシン可溶散 残留性に関する資料①（非公表）
19. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 III. 注射剤アモスタック LA 残留性に関する資料①（非公表）

20. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 III. 注射剤アモスタック LA 残留性に関する資料②（非公表）
21. APVMA: Japanese Positive List Response in Support of Australian MRLs for AMOXYCILLIN (非公表)
22. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソ 10%粒（豚） 残留性に関する資料①（非公表）
23. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソ 10%粒（豚） 残留性に関する資料④（非公表）
24. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 II. 経口剤アンキシン可溶散 残留性に関する資料②（非公表）
25. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 III. 注射剤アモスタック LA 残留性に関する資料③（非公表）
26. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 III. 注射剤アモスタック LA 残留性に関する資料④（非公表）
27. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソ 10%粒（鶏） 残留性に関する資料①（非公表）
28. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソ 10%粒（鶏） 残留性に関する資料②（非公表）
29. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 I. 経口剤ワイドシリソ 10%粒（鶏） 残留性に関する資料⑤（非公表）
30. 厚生労働省：残留基準見直しに関する資料 II. 経口剤アンキシン可溶散 残留性に関する資料③（非公表）
31. Li PY, Chang YC Tzang BS, Chen CC and Liu YC: Antibiotic amoxicillin induces DNA lesions in mammalian cells possibly via the reactive oxygen species. Mutat Res 2007; 629: 133-139
32. Arabski M, Kazmierczak P, Wisniewska-Jarosinska M, Poplawski T, Klupinska G, Chojnacki J et al.: Interaction of amoxicillin with DNA in human lymphocytes and *H. pylori* infected and non-infected gastric mucosa cells. Chem Biol Interact 2005; 152: 13-24
33. Istifli ES and Topaktas M: Cytogenetic Genotoxicity of Amoxixillin. Environmental and Molecular Mutagenesis 2010; 51: 222-228
34. JECFA: Amoxicillin. Evaluation of certain veterinary drug residues in food, 2012, Technical Report Series No.969
35. Dewdney JM, Maes L, Raynaud P, Blanc F, Scheid JP, Jackson T et al.: Risk assessment of antibiotic residues of β -lactams and macrolides in food products with regard to their immune-allergic potential. Food Chem Toxicol 1991; 29(7): 477-483
36. Borrie P and Barrett J: Dermatitis Caused by penicillin in Bulked Milk Supplies. Br Med J 1961; 2: 1267
37. 食品安全委員会：平成 18 年度食品安全確保総合調査 動物用抗菌性物質の微生物学的影響についての調査、2006 年

38. EMEA: Committee for veterinary medicinal products, “Penicillins”, Summary report, 1996
39. FDA: Code of Federal Regulations Title 21, Chapter I, Subchapter E, Part 556, Subpart B, Sec. 556.38 Amoxicillin
40. Reyns T, Cherlet M, Baere SD, Backer PD and Croubels S: Rapid method for the quantification of amoxicillin and its major metabolites in pig tissues by liquid chromatography-tandem mass spectrometry with emphasis on stability issues. *J Chomatogr. B* 2008; 861: 108-116
41. M. COLE, M. D. KENIG, AND VALERIE A. HEWITT: Metabolism of Penicillins to Penicilloic Acids and 6-Aminopenicillanic Acid in Man and Its Significance in Assessing Penicillin Absorption. *antimicrobial agents and chemotherapy* 1973; 463-468